## PCT

#### WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C12Q 1/68

**A1** 

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/58505

T I

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

5. Oktober 2000 (05.10.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/07127

(22) Internationales Anmeldedatum:

27. September 1999

(27.09.99)

(30) Prioritätsdaten:

199 15 141.5

26. März 1999 (26.03.99)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): ARTUS GESELLSCHAFT FÜR MOLEKULARBIOLOGISCHE DIAGNOSTIK UND ENTWICKLUNG MBH [DE/DE]; Gerstäckerstrasse 9, D-20459 Hamburg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KRUPP, Guido [DE/DE]; Wannseebogen 30A, D-24111 Kiel (DE).

(74) Anwälte: WEBER-QUITZAU, Martin usw.; Uexküll & Stolberg, Beselerstrasse 4, D-22607 Hamburg (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: DETECTION OF NUCLEIC ACID AMPLIFIED PRODUCTS

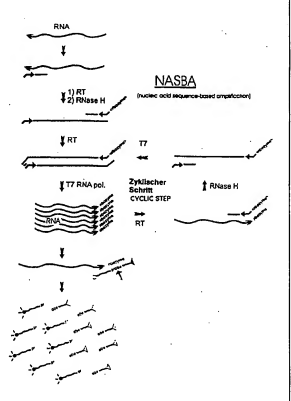
(54) Bezeichnung: DETEKTION VON NUKLEINSÄURE-AMPLIFIKATEN

#### (57) Abstract

The invention especially relates to methods for the amplification and quantitative real time detection of nucleic acids and to kits for carrying out said method.

#### (57) Zusammenfassung

Die vorliegende Patentanmeldung betrifft insbesondere Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion von Nukleinsäuren sowie Kits zur Durchführung der Verfahren.



### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

| AL | Albanien                     | ES | Spanien                     | LS | Lesotho                     | SI  | Slowenien              |
|----|------------------------------|----|-----------------------------|----|-----------------------------|-----|------------------------|
| AM | Armenien                     | FI | Finnland                    | LT | Litauen                     | SK  | Slowakei               |
| AT | Österreich                   | FR | Frankreich                  | LU | Luxemburg                   | SN  | Senegal                |
| AU | Australien                   | GA | Gabun                       | LV | Lettland                    | SZ  | Swasiland              |
| AZ | Aserbaidschan                | GB | Vereinigtes Königreich      | MC | Monaco                      | TD  | Tschad                 |
| BA | Bosnien-Herzegowina          | GE | Georgien                    | MD | Republik Moldau             | TG  | Togo                   |
| BB | Barbados                     | GH | Ghana                       | MG | Madagaskar                  | TJ  | Tadschikistan          |
| BE | Belgien                      | GN | Guinea                      | MK | Die ehemalige jugoslawische | TM  | Turkmenistan           |
| BF | Burkina Faso                 | GR | Griechenland                |    | Republik Mazedonien         | TR  | Türkei                 |
| BG | Bulgarien                    | HU | Ungarn                      | ML | Mali                        | TT  | Trinidad und Tobago    |
| BJ | Benin                        | ΙE | Irland                      | MN | Mongolei                    | UA  | Ukraine                |
| BR | Brasilien                    | IL | Israel                      | MR | Mauretanien                 | UG  | Uganda                 |
| BY | Belarus                      | 18 | Island                      | MW | Malawi                      | US  | Vereinigte Staaten von |
| CA | Kanada                       | IT | Italien                     | MX | Mexiko                      | 00  | Amerika                |
| CF | Zentralafrikanische Republik | JP | Japan                       | NE | Niger                       | UZ  | Usbekistan             |
| CG | Kongo                        | KE | Kenia                       | NL | Niederlande                 | VN  | Vietnam                |
| CH | Schweiz                      | KG | Kirgisistan                 | NO | Norwegen                    | YU  | Jugoslawien            |
| CI | Côte d'Ivoire                | KP | Demokratische Volksrepublik | NZ | Neusceland                  | zw  | Zimbabwe               |
| СМ | Kamerun                      |    | Korea                       | PL | Polen                       | 211 | Zilloaowe              |
| CN | China                        | KR | Republik Korea              | PT | Portugal                    |     |                        |
| CU | Kuba                         | KZ | Kasachstan                  | RO | Rumänien                    |     |                        |
| CZ | Tschechische Republik        | LC | St. Lucia                   | RU | Russische Föderation        |     |                        |
| DE | Deutschland                  | LI | Liechtenstein               | SD | Sudan                       |     |                        |
| DK | Dānemark                     | LK | Sri Lanka                   | SE | Schweden                    |     |                        |
| EE | Estland                      | LR | Liberia                     | SG | Singapur                    |     |                        |

WO 00/58505 PCT/EP99/07127

#### Detektion von Nukleinsäure-Amplifikaten

Die vorliegende Patentanmeldung betrifft insbesondere Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion von Nukleinsäuren sowie Kits zur Durchführung der Verfahren.

- 5 Zur Vervielfältigung von Desoxyribonucleinsäuren (DNA) oder Ribonucleinsäuren (RNA) wurden bislang verschiedene Nukleinsäure-Amplifikationstechniken (NAT), wie zum Beispiel Polymerase-Kettenreaktion (PCR) oder Nucleic Acid Sequence-Based Amplification (NASBA®), entwickelt. Auf diesen Amplifikationstechniken basierende Assays werden beispielsweise für den hochsensitiven Nachweis und/oder die Quantifizierung von Erregern im medizinisch-diagnostischen Bereich eingesetzt.
- DNA-Amplifikationstechniken wie PCR führen zur Erzeugung großer
  15 Mengen amplifizierter Target-DNA (oder über einen initialen
  Reverse Transkriptase-Schritt zu amplifizierter RNA). Üblicherweise werden die Amplifikationsprodukte nach einer definierten
  Zeit mit Hilfe von Post-Amplifikationsmethoden im allgemeinen
  durch Hybridisierung nachgewiesen (Endpunktanalyse).
- Gemäß einem neuen Ansatz "TaqMan®" zur quantitativen PCR wird Fluorescence Resonance Transfer (FRET; vgl. Heid et al., Genome Res. 6 (1996) 986-994) mit doppelt fluoreszenzmarkierten DNA-

Sonden zur Echtzeitdetektion der DNA-Amplifikation vorgeschlagen). Ein Nachteil dieser Methode ist, daß die Sonde am Target haften bleibt, bis sie durch die 5'-Exonuklease-Aktivität der Taq DNA-Polymerase entfernt wird. Die Stringenz ist aufgrund des 5 Temperaturprofils der PCR nur sehr schwer kontrollierbar, und die Lösung dieses Problems durch entsprechende Sondenkonstruktion ist nur unter großem Aufwand denkbar. Ein weiterer Nachteil des TaqMan ist die Erzeugung eines äquimolaren Signals, d.h., daß pro Amplifikationszyklus nur ein Sondenmolekül pro amplifiziertem 10 DNA Target-Molekül gespalten wird, was ein vergleichsweise schwaches Signal zur Folge hat.

Bei  ${\tt NASBA}^{\circledR}$  handelt es sich - im Gegensatz zur thermozyklischen PCR - um eine homogene, isotherme in vitro Amplifikation (vgl. 15 z.B. T. Kievits et al, J. Vir. Meth. 35 (1991) 273-286), EP 0 329 822 sowie R. Sooknanan et al. in "Molecular Methods for Virus Detection", D.L. Wiedbrauk und D.H. Farkas (Ed.), Academic Press 1995, Kapitel 12, 261-285). Gegenüber anderen Amplifikationsverfahren weisen die  ${\tt NASBA}^{\it B}$  und andere isotherme Reaktionen den 20 Vorteil auf, daß sie ohne besonderen technischen Aufwand durchgeführt werden können, da die Amplifikation bei einem einzigen Temperaturwert erfolgt und diese Reaktionsbedingungen während des gesamten Prozesses beibehalten werden. Damit verkürzt nicht auch die Dauer jedes Amplifikationsschrittes. In Verbindung 25 mit der z.B. im Vergleich zur PCR hohen Amplifikationseffizienz werden so mit Hilfe der  $\mathtt{NASBA}^{f B}$  und anderer isothermer  $\mathtt{Amplifika}$ tionstechniken hohe Amplifikat-Konzentrationen in kurzer Zeit erreicht. Ein weiterer Vorteil der NASBA® gegenüber der PCR ergibt sich aus der selektiven Nachweismöglichkeit von RNA. Dies 30 spielt insbesondere im Zusammenhang mit der Amplifikation bzw. Quantifizierung von zellulärer mRNA eine Rolle, bei der mögliche zelluläre DNA-Kontaminationen vermieden werden können.

Ein Nachteil der NASBA<sup>®</sup> und anderer isothermer Amplifikations-35 strategien ist jedoch, daß eine Echtzeitdeketion mit Hilfe von Fluoreszenz wie bei dem auf PCR basierenden TaqMan<sup>®</sup> (Perkin Elmer) oder Light-Cycler (Roche Diagnostics) nicht möglich ist. Die in diesem Zusammenhang vorgeschlagene Endpunktanalyse zur Quantifizierung ist mit Schwierigkeiten verbunden, da im Falle des Nachweises untreschiedlicher Target-RNA-Konzentrationen manche Proben bereits das Sättigungsniveau (Plateauphase) 5 erreicht haben können, während sich andere Proben noch in der Phase steigender Amplifikat-Konzentrationen befinden (vgl. auch Heid et al., a.a.O.). Ferner ist diese Endpunktsanalyse aufgrund zusätzlicher Arbeitsschritte nach der erfolgten RNA-Amplifikation aufwendiger und zeitintensiver. Aufgrund des Erfordernisses, die 10 Reaktionsgefäße für die Quantifizierungsschritte zu öffnen, besteht außerdem das Risiko einer Kreuzkontamination hochamplifizierter RNA- und DNA-Targets.

Von Leone et al. (Nucleic Acids Research 26 (1998) 2150-2155)

15 wurde ein Ansatz zur Echtzeitdetektion von NASBA®-amplifizierter RNA vorgeschlagen, bei dem man eine zweifach fluoreszenzmarkierte DNA-Sonde verwendet. Im Gegensatz zum PCR-Verfahren (vgl. Heid et al., a.a.O.) haftet die Sonde am Target an und wird bei der Amplifikationsreaktion nicht entfernt. Dies führt zu potentiellen Komplikationen, da die DNA-Sonden während der frühen Amplifikationsstufen mit der Bindung an die ersten Antisense-RNA-Amplifikate interferieren können, was zum RNase H-Abbau und damit zu Eliminierung von RNA-Substraten und in der Folge zu einer fehlerhaften Konzentrationsbestimmung führen kann. Die Genausigkeit der quantitativen Target-Bestimmung hängt ferner in entscheidendem Maß von der Menge der zugesetzten Sonde ab.

Das von Leone et al. vorgeschlagene System erlaubt allerdings nur eine sehr schlechte Quantifizierung, unabhängig davon, ob man die 30 bevorzugte Auswertung auf Basis des Schwellenwerts (vgl. Leone et al., Figur 7; Kurven für 100 fg und 1 pg überlappen zu Beginn) oder nach Erreichen des Plateaus (vgl. Leone et al., Figur 7; Kurven für 1 pg und 10 pg überlappen am Ende) durchführt.

35 Ferner ist nur eine sehr geringe Stringenz möglich, da die Sonde am Target haften bleibt und die isotherme Reaktion bei relativ geringer Temperatur (41°C) erfolgt, was ein hohes Risiko falsch

positiver Ergebnisse zur Folge hat. Offensichtlich könnte, abhängig von der Sonde, ein maximales Signal sogar bei geringeren Temperaturen erhalten werden (vgl. Leone et al., Figur 7), aber aufgrund der gewählten Versuchsdurchführung hätte dies ein zusätzliches Risiko für falsch positive Resultate zur Folge. Wie im Rahmen weiterer Untersuchungen anhand des von Leone et al. vorgeschlagenen Protokolls festgestellt wurde, variiert die optimale Temperatur für die Hybridiserung des Fluoreszenzmarkers in Abhängigkeit von der Länge bzw. der Sequenz des hybridisierenden Target-Abschnitts.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es daher, ein Verfahren zur Echtzeitdetektion von Nukleinsäuren, insbesondere von RNA, zur Verfügung zu stellen, das die Nachteile der im Stand der 15 Technik bekannten Methoden, insbesondere des Verfahrens von Leone et al., vermeidet und für Routineanwendungen geeignet ist.

Erfindungsgemäß wird die Aufgabe durch Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 5 gelöst.

20

Die vorliegende Erfindung betrifft somit ein Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion von Nukleinsäuren, bei dem man

- 25 a) einen Primer verwendet, an den eine Nukleinsäure-Sequenz, vorzugsweise mit einer Länge von 1 bis 40 Nukleotiden, angehängt ist, der für das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) im Transkript kodiert, wobei man
- 30 b) die Amplifikation in Gegenwart eines Überschusses, vorzugsweise in einer Konzentration von 50 bis 500 nM, einer Nukleinsäure-Sonde, vorzugsweise mit einer Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50 Nukleotide), die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthält, durchführt, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, und man

c) die ursprüngliche Konzentration der Nukleinsäure in der Probe durch Messen der zeitabhängigen Änderung der Fluoreszenz während der Amplifikation bestimmt, wobei man die relative Konzentration »c<sub>rel.</sub>« nach folgender Formel bestimmt:

 $c_{rel} = t_P / t_{Ref.}$ 

wobei

10

5

 $t_P$  der für die Probe ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht und

- t<sub>Ref.</sub> der für eine Referenz-Nukleinsäure bekannter Konzentration ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht.
- 20 Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren, das aufgrund des über den Primer eingeführten bzw. an die Nukleinsäureamplifikate angehängten Sequenzmotivs A und des in der Sonde verwendeten Motivs B die Bildung eines Hammerkopf-Ribozyms ermöglicht, kommt es zur Spaltung der Sonde und damit zur Erzeugung eines Fluoreszenzsi-
- 25 gnals. Das erfindungsgemäße Prinzip ist schematisch in Fig. 1 (sowie Fig. 2 bis 16) dargestellt. Erfindungsgemäß ist es selbstverständlich möglich, Sequenzen auszunutzen, die anstelle des Hammerkopf-Ribozyms zur Ausbildung anderer, kleinerer Ribozyme (z.B. des "Hairpin-Ribozyms" oder des "Hepatitis Delta") 30 geeignet sind.

Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich besonders zur Quantifizierung von RNA, DNA oder RNA/DNA-Chimären (d.h. Ribo-und Desoxyribonukleotiden enthaltenden Nukleinsäuren), die als "Target-Nukleinsäure" bezeichnet werden, wobei gegebenenfalls eine dem Verfahren vorgeschaltete Aufschmelzung doppelsträngiger Nukleinsäuren zum Erhalt von Einzelsträngen erforderlich ist.

Bei den im Rahmen der vorliegenden Erfindung geeigneten Amplifikationsverfahren handelt es sich vorzugsweise um um isotherme Amplifikationsverfahren wie NASBA<sup>®</sup>, Transcription Mediated Amplification (TMA; vgl. z.B. M. Hirose et al., J. Clin. Microbiol. 36 (1998) 3122-6) oder Self-sustained Sequence Replication (3SR; vgl. E. Fahy et al. in PCR Methods and Applications, Cold Spring Harbor Laboratory Press 1991, 25-33) oder um cyclische Amplifikationsverfahren wie z.B. PCR.

- 10 Soweit hierin nichts anderes angegeben ist kann es sich bei den Nukleotiden A, C und G jeweils um Ribonukleotide (rNTP) oder Desoxyribonukleotide (dNTP) handeln. "N" kann für ein beliebiges Ribo- oder Desoxyribonukleotid stehen. Im Falle von RNA/DNA-Chimären (d.h. Oligonukleotiden, die sowohl Ribo- als auch Desox-15 yribonukleotide enthalten) sind die obligatorischen Ribonukleotide mit dem Präfix "r" versehen (d.h. rA, rC, rG) bzw. U. Die Sequenzmotive A und B der Sonden können somit entweder ausschließlich aus Ribonukleotiden (RNA-Sonde) bestehen oder RNA/DNA-Chimäre sein. Beim Motiv A ist es jedoch erforderlich, daß am 3'-Ende in jedem Fall das Ribonukleotid Adenin (rA) eingesetzt wird (d.h. 5'-GAA(rA)-3'). Beim Motiv B (5'-CUGANGA-3') ist es erforderlich, daß Guanin als Ribonukleotid vorliegt und Adenin am 3'-Ende ebenfalls ein Ribonukleotid (rA) ist (d.h.
- Unter "Fluoreszenz-Schwellenwert" wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Fluoreszenz-Wert verstanden, der um den Faktor 5-10 über der unter vergleichbaren Bedingungen (d.h. Reaktionsmischung ohne Target- oder Referenz-Nukleinsäure) gemessenen Hintergrundschwankung liegt.

5'-CU(rG)AN(rG)(rA)-3'). U kann gegebenenfalls durch T ausge-

25 tauscht sein.

Die Zeit tp entspricht derjenigen Zeit, die nach Start der Amplifikationsreaktion vergeht, bis soviele Amplifikate der 35 Target-Nukleinsäure gebildet sind, daß der Fluoreszent-Schwellenwert (Schwellenwert) erreicht ist.

Die Zeit t<sub>Ref.</sub> entspricht derjenigen Zeit, die nach Start der Amplifikationsreaktion vergeht, bis ausgehend von einer Referenz-Nukleinsäure bekannter Konzentration soviele Amplifikate gebildet sind, daß der Schwellenwert erreicht ist. Die Referenznukleinsäus- re sollte in ihrer Nukleinsäuresequenz nur geringfügig von der Target-Nukleinsäuresequenz abweichen, damit eine möglichst genaue Quantifizierung erreicht wird.

Um die Konzentration der Target-Nukleinsäure möglichst exakt 10 bestimmen zu können mißt man vorzugsweise mehrere  $t_{Ref.}$ -Werte für Referenz-Nukleinsäuren unterschiedlicher Konzentration, so daß der gemessene  $t_P$ -Wert möglichst zwischen zwei  $t_{Ref.}$ -Meßpunkten liegt und somit eine bestimmte Konzentration zugeordnet werden kann. Vorzugsweise mißt man drei  $t_{Ref.}$ -Werte für eine Referenz-15 Nukleinsäure bei drei unterschiedlichen Konzentrationen und ermittelt die sich daraus ergebende Meßkurve (Eichkurve). Die Target-Nukleinsäure unbekannter Konzentration kann anschließend durch Bestimmung des  $t_P$ -Wertes durch Vergleich mit der Eichkurve bestimmt werden.

20

Gemäß einer besonderen Ausführungsform der Erfindung wird das Verfahren durchgeführt, indem man die Target-Nukleinsäure in gleichzeitiger Anwesenheit einer oder mehrerer, vorzugsweise von drei Referenz-Nukleinsäuren bekannter Konzentration durchführt, 25 und zur Detektion verschiedene sequenzspezifische, fluoreszenzmarkierte Sonden verwendet, die ein unterschiedliches Fluoreszenzsignal erzeugen. Die Sequenzen der Referenz-Nukleinsäuren in einem Amplifikationsansatz unterscheiden sich nur geringfügig voneinander und sollten Varianten der Target-Nukleinsäure sein. 30 Auf diese Weise können in einem Reaktionsansatz die tp- und tRef.-Werte gleichzeitig bestimmt und somit ohne zusätzlichen Arbeitsaufwand die Konzentration (Crel.) der Target-Nukleinsäure bestimmt

35 Anstelle der Verwendung eines das Sequenzmotiv A enthaltenen Primers und einer das Sequenzmotiv B enthaltenden Sonde ist auch die umgekehrte Kombination gleichermaßen geeignet, d.h. die

werden (sogen. "Multiplexing"; vgl. auch US 5,837,501).

Kombination aus einem das Motiv B enthaltenden Primer und einer das Motiv A enthaltenden Sonde.

Als Reporter kommen praktisch alle Fluoreszenz-Farbstoffe und 5 insbesondere die in Tab. III angegebenen Farbstoffe (vor allem FAM, HEX, TET, ALEXA, Texas Red, Light Cycler Red, IRD 700, CY-7, IRD 41 oder La Jolla Blue (TIB MOLBIOL) in Frage. Vorzugsweise handelt es sich bei den Reporter-Farbstofen um Substanzen mit hohem Fluoreszenzsignal (d.h. hoher "Lichtausbeute") bei geringem 10 "Photobleaching".

Als Quencher können Farbstoffe eingesetzt werden, die bei Wellenlängen > ca. 500 nm absorbieren. Unter den in Frage kommenden Substanzen sind TAMRA, LCR, CY-5 oder DABCYL bevorzugt.

15

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung sind Reporter/Quencher-Kombinationen bevorzugt, die eine Anregung bei ca. 490 nm und eine Emission bei < ca. 650 nm (TaqMan<sup>®</sup> SDS 7700, Perkin Elmer) oder < 700 (Light Cycler, Boehringer) gestatten. Die Fluoreszenz 20 kann praktisch mit jedem handelsüblichen Fluorimeter gemessen werden.

Beim Multiplexing bietet sich die Kombination des universellen Quenchers DABCYL mit Reporter-Farbstoffen wie Coumarin (emit25 tierte Fluoreszenz bei 475 nm), FAM (emittierte Fluoreszenz bei 515 nm), BODIPY (emittierte Fluoreszenz bei 525 nm), TAMRA (emittierte Fluoreszenz bei 575 nm), Texas Red (emittierte Fluoreszenz bei 615 nm), CY-5 (emittierte Fluoreszenz bei 674 nm) usw. an (vgl. z.B. S. Tyagi et al., Nature Biotech. 16 (1998) 49-53).

30

Sollte die zu amplifizierende Nukleinsäure bereits die Sequenzmotive 5'-GAAA-3' oder 5'-CUGANGA-3' ("Ribozym-Motive") enthalten, kann das Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion erfindungsgemäß ebenfalls durchgeführt werden, wobei - aufgrund des bereits in der Target-Nukleinsäure enthaltenen Ribozym-Motivs - unmarkierte Primer einsetzt werden, d.h. Primer, an die Motiv A oder Motiv B nicht angehängt sind. Die

Detektion erfolgt schließlich, indem man die NukleinsäureAmplifikation - vorzugsweise NASBA®, TMA, 3SR oder PCR - in
Gegenwart eines Überschusses einer Sonde durchführt, die das
jeweils zum in der Target-Nukleinsäure enthaltenen Ribozym-Motiv
5 "komlementäre" Motiv enthält. Unter "komplementäres Motiv" wird
im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Motiv verstanden, das abhängig von dem in der Target-RNA enthaltenen Ribozym-Motivs
(5'-GAAA-3' oder 5'-CUGANGA-3') zur Ausbildung einer HammerkopfRibozym-Struktur (Hammerhead-Ribozym) erforderlich ist.

10

Die vorliegende Erfindung betrifft somit ein Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion einer das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) oder einer das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthaltenden Nukleinsäure, bei dem man

15

- a) die Sequenzen der verwendeten Primer so wählt, daß der Sequenzbereich der Nukleinsäure, der für das Motiv A im Transkript kodiert, amplifiziert wird, wobei man
- b) die Amplifikation in Gegenwart eines Überschusses, vorzugsweise in einer Konzentration von 50 bis 500 nM, einer Nukleinsäure-Sonde, vorzugsweise mit einer Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50 Nukleotide), die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) oder das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthält, durchführt, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, und man
- die ursprüngliche Konzentration der Nukleinsäure in der Probe durch Messen der zeitabhängigen Änderung der Fluoreszenz während der Amplifikation bestimmt, wobei man die relative Konzentration »c<sub>rel.</sub>« nach folgender Formel bestimmt:

wobei

5

10

 $t_P$  der für die Probe ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht und

 $t_{Ref.}$  der für eine Referenz-Nukleinsäure bekannter Konzentration ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht.

Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren ist somit erstmals eine quantitative Echtzeitdetektion von Nukleinsäuren (d.h. RNA, DNA oder RNA-DNA-Chimären) im Rahmen einer isothermen Nukleinsäuream15 plifikation, z.B. mittels NASBA<sup>®</sup>, TMA oder 3SR, möglich. Im Falle der NASBA<sup>®</sup> werden insbesondere die dem System von Leone et al. (a.a.O.) anhaftenden Probleme umgangen. Ferner kommt es nicht zu einer möglichen Konkurrenz zwischen Detektion und Amplifikation, da die Sonde - eine RNA-Substratsonde - nicht am Target haften 20 bleibt sondern abgespalten und freigesetzt wird, wodurch ein nachweisbares Signal erzeugt wird. Ferner ist von Vorteil, daß RNase H die Target-RNA im Hybrid aus RNA-Substratsonde und RNA-Target nicht abbauen kann. Ferner ist die Menge der RNA-Substratsonde nicht kritisch, und sie kann in einem sehr hohen 25 Überschuß, wie z.B. 500 nM gegenüber 2 nM Ribozym-Target oder 0,066 nM Ribozym, eingesetzt werden.

Gegenüber den auf der PCR-basierenden Echtzeitverfahren wie TaqMan® oder Light Cycler® weist das erfindungsgemäße Verfahren 30 unter isothermen wie unter cyclischen Temperaturbedingungen (PCR) ebenfalls Vorteile auf. Aufgrund der Möglichkeit, im Rahmen eines Amplifikationsschrittes mehrere Sonden zu spalten, kann ein vergleichsweise höheres Signal generiert werden. Dieses führt zu einer höheren Sensitivität der Reaktion und zu einer verkürzten 35 Reaktionszeit. Zudem ist die Signalgenerierung aufgrund der enzymatischen Spaltung grundsätzlich steuerbar. Ein weiterer Vorteil des beschriebenen Verfahrens liegt in der hohen Spezifi-

tät der Reaktion, da nur eine exakte Hybridisierung der Sonde mit der Zielsequenz zum Spaltungsprozeß und damit zum Entstehen eines signifikanten Signals führt. ferner ist insbesondere im Vergleich zum TaqMan® keine aufwendige Sondenkonstruktion notwendig, da sich die Sonde nach jedem Spaltungsprozeß von der Zielsequenz löst. Ein weiterer Vorteil des beschriebenen Verfahrens besteht in der Möglichkeit des Multiplexing

Das erfindungsgemäße Verfahren erlaubt aufgrund der enzymatischen 10 Spaltung der Sonde eine sehr gute und exakte lineare Quantifizierung. Im erfindungsgemäßen Ribozym-System erzeugt die Hybridisierung selbst nur ein sehr schwaches Signal, während jedes in der amplifizierten Nukleinsäure vorhandene Ribozym eine Vielzahl von Nukleinsäure-Substratsonden spaltet. Diese weitere Amplifikation 15 ist sehr spezifisch und erfordert das Vorliegen einer vollständig hybridisierenden Sequenz (vgl. Singh et al., Antisense and Nucleic Acid Drug Dev. 6 (1996) 165-168). Ohne das Risiko, falsch positive Resultate zu erhalten, können Temperatur und sonstige Reaktionsbedingungen optimiert werden, um zu einem maximalen 20 Fluoreszenzsignal zu kommen. Beispielsweise können synthetische Peptide (vgl. Müller et al., J. Mol. Biol. 242 (1994) 422-429), CTAB (Nedbal et al., Biochemistry 36 (1997) 13552-7) oder GAP-DH (Sioud et al., J. Mol. Biol. 257 (1996) 775-789) zugesetzt werden, die die Effizienz, wie z.B. die Hybridisierungsgeschwin-25 digkeit, und die Spezifität der Target-Erkennung erhöhen können.

Gegenüber den im Stand der Technik angewandten oder vorgeschlagenen Amplifikationsverfahren mit Target-Quantifizierung können durch die vorliegende Erfindung die Stabilität der RNA-Sonde 30 erhöht und deren Kosten gleichzeitig reduziert werden. So ist es z.B. möglich, nahezu alle, bei der chemischen Synthese teuereren Ribonukleotide durch 2'-Desoxyribonukleotide zu ersetzen, die billiger und gegenüber Abbau (durch längerfristige Lagerung, Einwirkung von Nukleasen, Metallionen wie Magnesium, sowie Hitze 35 usw.; vgl. Bratty et al., Biochim. Biophys. Acta 1216 (1993) 345-359) stabiler sind.

WO 00/58505 - 12 - PCT/EP99/07127

Im Hinblick auf eine Verbesserung der allgemeinen Ribozym-Struktur und Effizienz des Verfahrens sind unter anderem folgende Modifikationen möglich:

5 Um die Reaktionsgeschwindigkeit zu erhöhen, d.h. um mehr Signale bezogen auf die Anzahl amplifizierter Nukleinsäure-Moleküle zu erzeugen, sollte auf den Spaltungsort des Ribozyms die Sequenz UA folgen (vgl. Clouet-d'Orval et al., Biochemistry 36 (1997) 9087-9092). Ferner sollte die Position X (vgl. Figur 4B) die 10 modifizierte Base Pyridin-4-on (vgl. Burgin et al., Biochemistry 35 (1996) 14090-14097) enthalten, was ebenfalls zu einer Erhöhung der Reaktionsgeschwindigkeit der Detektionsstufe führt.

Durch das Ersetzen der meisten Ribonukleotide durch Desoxy15 ribonukleotide können die Kosten für eine RNA-Sonde um bis das
10fache gesenkt werden. An vier Positionen sind Ribonukleotide
jedoch essentiell, die z.B. in Fig. 2B, 4B, 15 und 16 mit "r"
gekennzeichnet sind (vgl. Byang et al., Biochemistry 31 (1992)
5005-5009). In den hierin vorhandenen Tabellen werden zur
20 Unterscheidung von Desoxy- und Ribonukleotiden ferner Großbuchstaben (für dNTPs) und Kleinbuchstaben (für rNTPs) verwendet.

Ferner hat sich gezeigt, daß chimäre DNA/RNA Hammerkopf-Ribozyme eine erhöhte katalytische Effizient und Stabilität aufweisen 25 (N.R. Taylor et al., Nucleic Acids Research 20 (1992) 4559-4565). Dieses Prinzip kann man erfindungsgemäß insbesondere für Amplifikationsverfahren wie z.B. PCR ausnutzen, die bei höheren Temperaturen oder bei cyclischen Temperaturprofilen durchgeführt werden.

30

Zusätze wie z.B. das Protein GAP-DH (vgl. Sioud et al., J. Mol. Biol. 257 (1996) 775-789), kurze synthetische Peptide, die vom Viral coat protein (vgl. Müller et al., J. Mol. Biol. 242 (1994) 422-429) abgeleitet sind oder die chemische Substanz CTAB (Netbal et al., Biochemistry 36 (1997) 13552-13557) sind geeignet, die Effektivität des Verfahrens im Hinblick auf das Auffinden von in großen Nukleinsäure-Strukturen "versteckten" Targets, d.h.

Ribozym-Motiven, zu erhöhen.

Auf Basis der vorliegenden Erfindung ist es erstmals möglich, mehrere verschiedene Targets simultan durch Verwendung ent-5 sprechender Ribozym-Sonden mit unterschiedlichen Farbstoffen nachzuweisen. Dabei sind Sequenz-spezifische Sonden erforderlich, die selektiv an den jeweils nachzuweisenden Target-Nukleinsäuren anhaften und bei Ribozym-Spaltung Fluoreszenz-Signale unterschiedlicher Wellenlänge erzeugen. Beispielsweise 10 ist es möglich, den Quencher DABCYL mit Reporter-Farbstoffen, wie z.B. Cumarin (Fluoreszenzemission bei 475 nm), FAM (Fluoreszenzemission bei 515 nm), BODIPY (Fluoreszenzemission bei 525 nm), TAMRA (Fluoreszenzemission bei 575 nm), Texas red (615 nm), CY-5 (674 nm) usw., zu kombinieren (vgl. Tyagi et al., Nature Biotech. 15 16 (1998) 49-53). Mit diesem sogenannten "Multiplexing" ist es somit möglich, innerhalb eines Reaktionsansatzes gleichzeitig eine Target-RNA sowie mehrere Referenzproben bekannter Konzentration, deren Sequenzen sich im Primer-bindenden Abschnitt jeweils geringfügig voneinander unterscheiden, zu amplifizieren, 20 wobei durch Sequenz-spezifische Sonden, die unterschiedliche Reporter/Quencher-Kombinationen tragen, eine Quantifizierung erfolgen kann, ohne daß getrennte Amplifikationen und Fluoreszenzmessungen mit den RNA-Referenzproben durchgeführt werden

25

35

müssen.

Die vorliegende Erfindung betrifft ferner einen Kit zur Durchführung der oben genannten Verfahren, der entweder

- a) einen Amplifikationsprimer, an den eine Nukleinsäure30 Sequenz, vorzugsweise mit einer Länge von 1 bis 40
  Nukleotiden, angehängt ist, die für das Sequenzmotiv
  5'-GAAA-3' (oder 5'-CUGANGA-3') im Transkript kodiert,
  - b) einen weiteren Amplifikationsprimer,
  - Enzyme und Reagenzien zur Durchführung der Amplifikationsreaktion,
    - d) eine Nukleinsäure-Sonde, vorzugsweise mit einer Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50

Nukleotide), die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (oder 5'-GAAA-3') enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, sowie gegebenenfalls

5 e) für die Durchführung der Reaktion erforderliche Geräte und Hilfsmittel umfaßt,

oder

10 a) zwei Amplifikationsprimer,

- b) Enzyme zur Durchführung der Amplifikation,
- c) eine Nukleinsäure-Sonde vorzugsweise mit einer Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50 Nukleotide), die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (oder 5'-GAAA-3') enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, sowie gegebenenfalls
  - d) für die Durchführung der Reaktion erforderliche Geräte und Hilfsmittel

20

15

umfaßt.

Gemäß einem Teilaspekt der vorliegenden Erfindung werden erstmals ein Verfahren zum Nachweis von Nukleinsäuren sowie Kits zur 25 Durchführung des Verfahrens zur Verfügung gestellt.

Insbesondere betrifft die Erfindung ein Verfahren zum Nachweis von Nukleinsäuren, die das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) oder das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthalten, bei dem man 30 eine die Nukleinsäure enthaltende Probe mit einer Sonde, vorzugsweise mit einer Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50 Nukleotide) in Kontakt bringt, die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) oder das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-35 Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, wobei die Sonde eine zur Hybridisierung mit der nachzuweisenden Nukleinsäure geeignete Sequenz aufweisen muß und man die Nukleinsäure durch

Erhalt eines der Wahl der Reporter- und Quencher-Moleküle entsprechendes Fluoreszenzsignals nachweist.

Ein erfindungsgemäßer Kit zur Durchführung dieses Nachweisver5 fahrens umfaßt neben zur Durchführung der Reaktion erforderlichen
Lösungsmittel und Reagenzien eine Sonde, vorzugsweise mit einer
Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50
Nukleotide), die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) oder
das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthält, wobei an jedes
10 Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül
(s.o.) angehängt sind, wobei die Sonde eine zur Hybridisierung
mit der nachzuweisenden Nukleinsäure geeignete Sequenz aufweist.

Für den Fall, daß die Target-Nukleinsäuren keines der Sequenzmo15 tive A oder B enthalten, kann die Nukleinsäure nachgewiesen werden, indem eines der Motive z.B. durch Nukleinsäureamplifikation unter Verwendung eines oben genannten Primers eingeführt wird. Zur Detektion ist eine entsprechende doppelt fluoreszenzmarkierte Sonde (s.o.) erforderlich, die ein zur Ribozym-Bildung 20 geeignetes Sequenzmotiv enthält.

Mit den erfindungsgemäßen Verfahren und Kits wird - mit oder ohne Einsatz einer Nukleinsäure-Amplifikation - eine neue Methode zum Erreger-Nachweis zur Verfügung gestellt. Wie im folgenden 25 angegeben enthält beispielsweise die 16S rRNA vieler Erreger-Spezies bereits natürlicherweise ein 5'-GAAA-3' Ribozym-Motiv, das zur Bildung des Hammerkopf-Ribozyms ausgenutzt werden kann. Falls die Nukleinsäuren der Erreger keine zur Ausbildung von Ribozymen geeignete Sequenzmotive enthalten können diese, wie 30 oben angegeben, im Rahmen der Amplifikationsstufen durch Verwendung entsprechender Primer eingeführt bzw. "addiert" werden.

WO 00/58505

- 16 -

Tab. I: GAAA in 16S rRNA

| Region in E.coli<br>165 rRNA | 70-100                   | 115-145                  |
|------------------------------|--------------------------|--------------------------|
| E. coli                      |                          | taatgtctggGAAActgcctgatg |
| Salmonella                   |                          | taatgtctggGAAActgcctgatg |
| Staphylococcus               |                          |                          |
| C. perfringens               | tttccttcggGAAAcggattagcg |                          |
| Vibrio                       | aagtcgagcgGAAAcgagttatct | taatgcctagGAAAttgccctgat |
| B.cereus                     |                          |                          |
| C. botulinum                 |                          |                          |
| Campylobacter                |                          |                          |
| Yersinia                     |                          | taatgtctggGAAActgcctgatg |
| Listeria                     |                          |                          |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 145-175                           | 180-210                  |
|-------------------------------|-----------------------------------|--------------------------|
| E. coli                       | ataactactgGAAAcggtagctaa          |                          |
| Salmonella                    | ataactactgGAAAcggtggctaa          |                          |
| Staphylococcus                | ataacttcggGAAAccggagctaa          | gttcaaaagtGAAAgacggtcttg |
| C. perfringens                | atagccttccGAAAggaagattaa          | tcataatgttGAAAgatggcatca |
| Vibrio                        | ataaccattgGAAAcgatggctaa          |                          |
| B. cereus                     | ataactccgg <b>GAAA</b> ccggggctaa | cgcatggttcGAAAttGAAAggcg |
| C. botulinum                  | atagccttccGAAAggaagattaa          |                          |
| Campylobacter                 | acaacagttgGAAAcgactgctaa          | gttgagtaggGAAAgtttttcggt |
| Yersinia                      | ataactactgGAAAcggtagctaa          |                          |
| Listeria                      | ataactccggGAAAccggggctaa          | ccacgcttttGAAAgatggtttcg |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 370-400                   | 485-515                  |
|-------------------------------|---------------------------|--------------------------|
| E. coli                       |                           |                          |
| Salmonella                    |                           |                          |
| Staphylococcus                | cgcmatgggcGAAAgcctgmcgga. | tacctaatcaGAAAgccacggcta |
| C. perfringens                | agggtcattgGAAActgGAAAact  |                          |
| Vibrio                        |                           |                          |
| B. cereus                     | cgcaatggacGAAAgtctgacgga  | tacctaaccaGAAAgccacggcta |
| C. botulinum                  | cgcaatggggGAAAccctgacgca  |                          |
| Campylobacter                 | cgcaatggggGAAAccctgacgca  |                          |
| Yersinia                      |                           |                          |
| Listeria                      | cgcaatggacGAAAgtctgacgga  | tatctaaccaGAAAgccacggcta |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 595-625                   | 625-655                  |
|-------------------------------|---------------------------|--------------------------|
| E. coli                       | agtcagatgtGAAAtccccgggct  |                          |
| Salmonella                    | agtcggatgtGAAAtccccgggct  | ##ctgc#ffcGAAActggc#ggcf |
| Staphylococcus                | agtctgatgtGAAAgcccacggct  | agggtcattgGAAActgGAAAact |
| C. perfringens                | agtgggatgtGAAAtacccgggct  |                          |
| Vibrio                        | agtcagatgtGAAAgcccggggct  | nattgcatttGAAActggcagact |
| B. cereus                     | agtctgatgtGAAAgcccacggct  | agggtcattgGAAActgggagact |
| C. botulinum                  | agtgggatgtGAAAtccccgggct  |                          |
| Campylobacter                 | agtotottgtGAAAtotaatggot  | aactgettggGAAActgatagtet |
| Yersinia                      | cagtcagatgtGAAAtccccgcgct | aactgcatttGAAActggcaaget |
| Listeria                      | agtotgatgtGAAAgcccccggct  | agggtcattgGAAActggaagact |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 650-680                  | 660-690                  |
|-------------------------------|--------------------------|--------------------------|
| E. coli                       |                          |                          |
| Salmonella                    |                          |                          |
| Staphylococcus                | ttgGAAActgGAAAacttgagtgc | tgcagaagagGAAAgtggaattcc |
| C. perfringens                |                          |                          |
| Vibrio                        |                          |                          |
| B. cereus                     |                          | tgcagaagagGAAAgtggaattcc |
| C. botulinum                  |                          | tgcaggagagGAAAgcggaattcc |
| Campylobacter                 |                          |                          |
| Yersinia                      |                          |                          |
| Listeria                      |                          |                          |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 685-715                           | 755-780                  |
|-------------------------------|-----------------------------------|--------------------------|
| E. coli                       | gtgtagcggt <b>GAAA</b> tgcgtagaga | gctcaggtgcGAAAgcgtggggag |
| Salmonella                    | gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga          | gctcaggtgcGAAAgcgtggggag |
| Staphylococcus                | gtgtagcggtGAAAtgegcagaga          | gctgatgtgcGAAAgcgtggggat |
| C. perfringens                | gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga          | gctgaggctcGAAAgcgtggggag |
| Vibrio                        | gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga          |                          |
| B. cereus                     | gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga          | actgaggcgcGAAAgcgtggggag |
| C. botulinum                  | gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga          | gctgaggcacGAAAgcgtgggtag |
| Campylobacter                 |                                   | gctaaggcgcGAAAgcgtggggag |
| Yersinia                      | gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga          | gctcaggtgcGAAAgcgtggggag |
| Listeria                      | gtgtagcggtGAAAtgcgtagata          | gctgaggcgcGAAAgcgtggggag |

| Region in E. coli<br>165 rRNA | 895-925                  | 1000-1050                |
|-------------------------------|--------------------------|--------------------------|
| E. coli                       |                          |                          |
| Salmonella                    |                          |                          |
| Staphylococcus                | ccgcaaggttGAAActcaaaggaa |                          |
| C. perfringens                |                          | cttsatogagGAAAtccttcgggg |
| Vibrio                        |                          |                          |
| B. cereus                     | ccgcaaggctGAAActcaaaggaa |                          |
| C. botulinum                  |                          |                          |
| Campylobacter                 |                          |                          |
| Yersinia                      |                          |                          |
| Listeria                      | ccgcaaggttGAAActcaaaggaa |                          |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 1065-1095                | 1245-1275                |
|-------------------------------|--------------------------|--------------------------|
| E. coli                       | ctcgtgttgtGAAAtgttgggtta |                          |
| Salmonella                    | ctcgtgttgtGAAAtgtcgggtta |                          |
| Staphylococcus                |                          | aaagggcagcGAAAccgcgaggtc |
| C. perfringens                |                          |                          |
| Vibrio                        | ctcgtgttgtGAAAtgttgggtta | gccaacttgcGAAAgtgagcgaat |
| B. cereus                     |                          |                          |
| C. botulinum                  |                          |                          |
| Campylobacter                 |                          |                          |
| Yersinia                      | ctcgtgttgtGAAAtgttgggtta |                          |
| Listeria                      |                          |                          |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 1305-1335                |
|-------------------------------|--------------------------|
| E. coli                       |                          |
| Salmonella                    |                          |
| Staphylococcus                |                          |
| C. perfringens                | attgtaggetGAAActegeetaca |
| Vibrio                        |                          |
| B. cereus                     |                          |
| C. botulinum                  |                          |
| Campylobacter                 |                          |
| Yersinia                      |                          |
| Listeria                      |                          |

Tab. II: GAAA in 16S rRNA

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 70-100                   | 115-145                    |
|-------------------------------|--------------------------|----------------------------|
| S. aureus                     |                          |                            |
| S. epidermidis                |                          |                            |
| S. pneumoniae                 |                          |                            |
| S. pyogenes                   |                          |                            |
| E. faecalis                   | cactcaattgGAAAgaggagtggc |                            |
| N. meningitidis               |                          |                            |
| E. coli                       |                          | taatgtctggGAAActgcctgatg " |
| Enterobacter spec.            |                          | teatgtctggGAAActgccgatgg   |
| Proteus spec.                 |                          | ggtaacaggaGAAAgcttgctttc   |
| P. aeruginosa                 |                          |                            |
| P. fluorescens                |                          |                            |
| P. mendocina                  |                          |                            |
| P. syringae                   |                          |                            |
| H. influenzae                 |                          | ggtagcaggaGAAAgcttgctttc   |
| H. ducreyi                    |                          |                            |
| Bacteroides spec.             |                          |                            |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 145-175                  | 180-210                    |
|-------------------------------|--------------------------|----------------------------|
| S. aureus                     | ataacttcggGAAAccggagctaa | gttcmaaagtGAAAgacggtcttg . |
| S. epidermidis                | ataacttcggGAAAccggagctaa | gttcaatagtGAAAgacggttttg   |
| S. pneumoniae                 | ataactattgGAAAcgatagctaa |                            |
| S. pyogenes                   | ataactattgGAAAcgatagctaa |                            |
| E. faecalis                   | ataacacttgGAAAcaggtgctaa | gcataagagtGAAAggcgctttcg   |
| N. meningitidis               | ataactgatcGAAAgatcagctma | tottgagagaGAAAgcaggggacc   |
| E. coli                       | ataactactgGAAAcggtagctaa |                            |
| Enterobacter spec.            | ataactactgGAAAcggtagctaa |                            |
| Proteus spec.                 | ataactactgGAAAcggtggctaa |                            |
| P. aeruginosa                 | ataacgtccgGAAAcggccgctsa | tcctgagggaGAAAgtcggggatc   |
| P. fluorescens                | atsacgttcgGAAAcggscgctas | tcctacgggaGAAAgcaggggacc   |
| P. mendocina                  | ataacgttccGAAAggaacgctaa | tcctacgggaGAAAgcangggacc   |
| P. syringae                   | atsacgctcgGAAAcggacgctaa | tcctacgggaGAAAgcaggggacc   |
| H. influenzae                 | ataactactgGAAAcggtagctaa | tasagggggGAAAgctgttgcca    |
| H. ducreyi                    | ataactarggGAAActgtagctaa |                            |
| Bacteroides spec.             | atagcetttcGAAAGAAAgattaa |                            |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 370-400                           | 450-480                  |
|-------------------------------|-----------------------------------|--------------------------|
| S. aureus                     | cgcaatgggcGAAAgcctgacgga          |                          |
| S. epidermidis                | cgcaatgggc <b>GAAA</b> gcctgacgga |                          |
| S. pneumoniae                 |                                   | tgtgagagtgGAAAgttcacactg |
| S. pyogenes                   |                                   | ggtgggagtgGAAAatccaccaag |
| E. faecalis                   | ggcaatggacGAAAgtetgaccga          |                          |
| N. meningitidis               |                                   | tgtcagggasGAAAaggctgttgc |
| E. coli                       |                                   |                          |
| Enterobacter spec.            |                                   |                          |
| Proteus spec.                 |                                   |                          |
| P. aeruginosa                 |                                   |                          |
| P. fluorescens                | gacaatgggcGAAAgcctgatcca          |                          |
| P. mendocina                  | gacaatgggcGAAAgcctnatcca          |                          |
| P. syringae                   | gacaatgggcGAAAgcctgatcca          |                          |
| H. influenzae                 | cgcaatggggGAAAccctgatgca          |                          |
| H. ducreyi                    | cacaatggggGAAAccctgatgca          |                          |
| Bacteroides spec.             |                                   |                          |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 485-515                           | 595-625                           |
|-------------------------------|-----------------------------------|-----------------------------------|
| S. aureus                     | tacctaatca <b>GAAA</b> gccacggcta | agtctgatgtGAAAgcccacggct          |
| S. epidermidis                | tacctaatcaGAAAgccacggcta          | agtctgatgtGAAAgcccacggct          |
| S. pneumoniae                 | tatcttaccaGAAAgggacggcta          |                                   |
| S. pyogenes                   | taactaaccaGAAAgggacggcta          |                                   |
| E. faecalis                   | tatctaaccaGAAAgccacggcta          | agtctgatgtGAAAgcccccggct          |
| N. meningitidis               |                                   | agcaggatgtGAAAtccccgggct          |
| E. coli                       |                                   | agtcagatgtGAAAtccccgggct          |
| Enterobacter spec.            |                                   | aagtcgatgtGAAAtccccgggct          |
| Proteus spec.                 |                                   | agtcagatgtGAAAgccccgagct          |
| P.aeruginosa                  |                                   | agcttgatgtGAAAtccccgggct          |
| P. fluorescens                |                                   | agttggatgtGAAAtccccgggct          |
| P. mendocina                  |                                   | agttggatgtGAAAgccccgggct          |
| P. syringae                   |                                   | agttgaatgt <b>GAAA</b> tccccgggct |
| H. influenzae                 |                                   | agtgaggtgtGAAAgccctgggct          |
| H.ducreyi                     |                                   | agtgagatgtGAAAgccccgggct          |
| Bacteroides spec.             |                                   | agtcagttgtGAAAgtttgcggct          |

| Region in E. coli<br>165 rRNA | 625-655                                    | 650-680                  |
|-------------------------------|--|--------------------------|
| S. aureus                     | agggtcattg <b>GAAA</b> ctg <b>GAAA</b> act | ttgGAAActgGAAAacttgagtgc |
| S. epidermidis                | agggtcattg <b>GAAA</b> ctg <b>GAAA</b> act | ttgGAAActgGAAAacttgagtgc |
| S. pneumoniae                 | gtaggetttgGAAActgtttaact                   |                          |
| S. pyogenes                   | gtacgctttg <b>GAAA</b> ctggagaact          |                          |
| E. faecalis                   | agggtcattgGAAActgggagact                   |                          |
| N. meningitidis               |  |                          |
| E. coli                       |  |                          |
| Enterobacter spec.            | asctgcattgGAAActggcagctt                   |                          |
| Proteus spec.                 | anctgcstctGAAActggctggct                   |                          |
| P.aeruginosa                  |  |                          |
| P. fluorescens                |  |                          |
| P. mendocina                  |  |                          |
| P. syringae                   |  |                          |
| H. influenzae                 |  |                          |
| H.ducreyi                     |  |                          |
| Bacteroides spec.             | aattgeagttGAAActggeagtet                   |                          |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 660-690                  | 685-715                  |     |
|-------------------------------|--------------------------|--------------------------|-----|
| S. aureus                     | tgcagaagagGAAAgtggaattcc | gtgtagcggtGAAAtgcgcagaga | ] . |
| S. epidermidis                | tgcagaagagGAAAgtggaattcc | gtgtagcggtGAAAtgcgcagaga |     |
| S. pneumoniae                 |                          | gtgtagcggtGAAAtgcgtagata |     |
| S. pyogenes                   |                          | gtgtagcggtGAAAtgcgtagata |     |
| E. faecalis                   |                          | gtgtagcggtGAAAtgcgtagata |     |
| N. meningitidis               |                          | gtgtagcagtGAAAtgcgtagaga |     |
| E. coli                       |                          | gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga |     |
| Enterobacter spec.            |                          | gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga |     |
| Proteus spec.                 |                          | gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga |     |
| P.aeruginosa                  |                          | gtgtagcggtGAAAtgcgtagata |     |
| P. fluorescens                |                          | gtgtagyggtGAAAtgcgttgata |     |
| P. mendocina                  |                          | gtgtagcggtGAAAtgcgtagata |     |
| P. syringae                   |                          | gtgtagcggtGAAAtgcgtagata |     |
| H. influenzae                 |                          | gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga |     |
| H.ducreyi                     |                          | gtgtagcggtGAAAtgcgtagaga |     |
| Bacteroides spec.             |                          | gtgtagcggtGAAAtgcttagata |     |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 715-745                  | 755-780                           |
|-------------------------------|--------------------------|-----------------------------------|
| S. aureus                     |                          | gctgatgtgcGAAAgcgtggggat          |
| S. epidermidis                |                          | gctgatgtgc <b>GAAA</b> gcgtggggat |
| S. pneumoniae                 | caccggtggcGAAAgcggctctct | gctgaggctcGAAAgcgtggggag          |
| S. pyogenes                   | caccggtggcGAAAgcggctctct | gctgaggctcGAAAgcgtggggag          |
| E. faecalis                   |                          | gctgaggctcGAAAgcgtggggag          |
| N. meningitidis               |                          | gttcatgcccGAAAgcgtgggtag          |
| E. coli                       |                          | gctcaggtgc <b>GAAA</b> gcgtggggag |
| Enterobacter spec.            |                          | gctcaggtgcGAAAgcgtggggag          |
| Proteus spec.                 |                          | gctcaggtgcGAAAgcgtggggac          |
| P.aeruginosa                  |                          | actgaggtgcGAAAgcgtggggag          |
| P. fluorescens                |                          | actgaggtgcGAAAgcgtggggag          |
| P. mendocina                  |                          | actgaggtgcGAAAgcgtggggag          |
| P. syringae                   |                          | actgaggtgcGAAAgcgtggggag          |
| H. influenzae                 |                          | gctcatgtgtGAAAgcgtggggag          |
| H.ducreyi                     |                          | gctcatgtgcGAAAgcgtggggag          |
| Bacteroides spec.             |                          | actgatgctcGAAAgtgtgggtat          |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 845-875                  | 895-925                           |
|-------------------------------|--------------------------|-----------------------------------|
| S. aureus                     |                          | ccgcaaggtt <b>GAAA</b> ctcaaaggaa |
| S. epidermidis                |                          | ccgcaaggttGAAActcaaaggaa          |
| S. pneumoniae                 |                          | ccgcaaggttGAAActcaaaggaa          |
| S. pyogenes                   |                          | ccgcaaggttGAAActcaaaggaa          |
| E. faecalis                   |                          | ccgcaaggtt <b>GAAA</b> ctcaaaggaa |
| N. meningitidis               | getaacgegtGAAAttgacegeet |                                   |
| E. coli                       |                          |                                   |
| Enterobacter spec.            |                          |                                   |
| Proteus spec.                 |                          |                                   |
| P.aeruginosa                  |                          |                                   |
| P. fluorescens                |                          |                                   |
| P. mendocina                  |                          |                                   |
| P. syringae                   |                          |                                   |
| H. influenzae                 |                          |                                   |
| H.ducreyi                     |                          |                                   |
| Bacteroides spec.             |                          | cggcaacggtGAAActcaaaggaa          |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 1065-1095                | 1245-1275                |
|-------------------------------|--------------------------|--------------------------|
| S. aureus                     |                          | aaagggcagcGAAAccgcgaggtc |
| S. epidermidis                |                          | aaagggtagcGAAAccgcgaggtc |
| S. pneumoniae                 |                          |                          |
| S. pyogenes                   |                          |                          |
| E. faecalis                   |                          |                          |
| N. meningitidis               |                          |                          |
| E. coli                       | ctcgtgttgtGAAAtgttgggtta |                          |
| Enterobacter spec.            | ctcgtgttgtGAAAtgttgggtta |                          |
| Proteus spec.                 | tcgttgttgtGAAAtgttgggtta |                          |
| P.aeruginosa                  |                          |                          |
| P. fluorescens                |                          |                          |
| P. mendocina                  |                          |                          |
| P. syringae                   |                          |                          |
| H. influenzae                 | ctcgtgttgtGAAAtgttgggttn | gcgaatctcaGAAAgtgcatctaa |
| H.ducreyi                     | ctcgtgttgtGAAAtgttgggttn |                          |
| Bacteroides spec.             |                          | <b> </b>                 |

| Region in E. coli<br>16S rRNA | 1400-1430                |
|-------------------------------|--------------------------|
| S. aureus                     |                          |
| S. epidermidis                |                          |
| S. pneumoniae                 |                          |
| S. pyogenes                   |                          |
| E. faecalis                   |                          |
| N. meningitidis               |                          |
| E. coli                       |                          |
| Enterobacter spec.            |                          |
| Proteus spec.                 |                          |
| P.aeruginosa                  |                          |
| P. fluorescens                |                          |
| P. mendocina                  |                          |
| P. syringae                   |                          |
| H. influenzae                 |                          |
| H.ducreyi                     |                          |
| Bacteroides spec.             | gaataacgtgGAAAcatgttagcc |

WO 00/58505 PCT/EP99/07127

- 24 -

Die Erfindung wird nachfolgend anhand von Beispielen und Figuren näher erläutert.

### Beschreibung der Figuren:

5

Fig. 1: Allgemeines Schema der  $NASBA^{\circledR}$  kombiniert mit Ribozymen zur Echtzeitdetektion.

Ribozym-Motiv innerhalb eines der zwei Primer. Es ist nur eine Möglichkeit gezeigt, bei der sich das Ribozym-Motiv am 3'-Ende der amplifizierten RNA befindet. Die RNA Substrat-Sonde ist mit einem Fluorezenzfarbstoffen markiert, dem Reporter (Kreis) und einem Quencher (Dreieck). In der intakten Sonde führt die effiziente Wechselwirkung beider Labels zum "FRET" or Quenching, d.h. zu keinem (or nur sehr schwachem) Reporter-Signal (leerer Kreis). Das Ribozym spaltet viele Sonden-Moleküle. In der gespaltenen Sonde werden beide Labels getrennt, und es wird ein starkes Reporter-Signal erzeugt (gefüllte Kreise).

Fig. 2: A: Allgemeine Struktur von Hammerkopf-Ribozymen. Es sind nur konservierte Nukleotide mit entsprechenden Buchstaben bezeichnet, alle nicht-konservierten Positionen sind mit N angegeben. Die Länge der hybridisierenden Arme können den jeweiligen Erfordernissen angepaßt werden. Drei Orte möglicher Hairpin-Schleifen sind durch gepunktete Linien dargestellt. Die Polarität (5'-3' Richtung) ist nur für den gespaltenen Abschnitt angegeben. B: Entspricht Fig. 2A, wobei die Positionen, an denen vorzugsweise Ribonukleotide eingesetzt werden mit dem Präfix "r" versehen sind, die übrigen Nukleotide können jeweils entweder Ribo- oder Desoxyribonukleotide sein.

30

Fig. 3: Eine Möglichkeit zur Aufspaltung eines minimalen Ribozyms und einer Nukleinsäure-Substrat-Sonde. Das konservierte Ribozym-Motiv wurde auf GAAA verkürzt.

Fig. 4: A: Basierend auf der in Fig. 3 dargestellten Möglichkeit ist eine amplifizierte Nukleinsäure (dicke Linie) mit dem minimalen Ribozym-Motiv gezeigt. Die Nukleinsäure Substrat-Sonde enthält Reporter und Quencher (einige wenige Möglichkeiten sind unten angegeben) an beiden Enden, sie können aber auch mit anderen Positionen verknüpft werden. B: Entspricht Fig. 4A, wobei die Positionen, an denen vorzugsweise Ribonukleotide eingesetzt werden mit dem Präfix "r" versehen sind, die übrigen Nukleotide können jeweils entweder Ribo- oder Desoxyribonukleotide sein.

10

- Fig. 5: Eine weitere Möglichkeit zur Aufspaltung einer Nu-kleinsäure-Substrat-Sonde. Das konservierte Ribozym-Motiv ist auf CUGA-N-GA reduziert.
- 15 Fig. 6: Basierend auf der in Fig. 5 dargestellten Möglichkeit ist eine amplifizierte Nukleinsäure (dicke Linie) mit dem minimalen Ribozym-Motiv gezeigt. Die Nukleinsäure Substrat-Sonde enthält Reporter und Quencher an beiden Enden, sie können aber auch mit anderen Positionen verknüpft werden (vgl. Fig. 4).

20

- Fig. 7: Basierend auf der in Fig. 3 dargestellten Möglichkeit enthält der reverse Primer das Ribozym-Motiv. Oben ist das Hybrid zwischen primärer Target-Nukleinsäure und Primer gezeigt. Die Position innerhalb der Target-Nukleinsäure und die Länge des Basenpaar-bildenden Streches kann variieren. Die resultierende amplifizierte Nukleinsäure mit dem vollständigen Ribozym-Motiv ist unten gezeigt.
- Fig. 8: Basierend auf der in Fig. 3 dargestellten Möglichkeit
  30 enthält der reverse Primer das Ribozym-Motiv in einer Ausbuchtung. Oben ist das Hybrid zwischen primärer Target-Nukleinsäure und Primer gezeigt. Die Position innerhalb der TargetNukleinsäure und die Länge beider Basenpaar-bildenden Streches
  kann variieren. Die resultierende amplifizierte Nukleinsäure mit
  35 dem vollständigen Ribozym-Motiv ist unten gezeigt.

WO\_00/58505 PCT/EP99/07127

- 26 -

Fig. 9: Basierend auf der in Fig. 3 dargestellten Möglichkeit enthält der reverse Primer das Ribozym-Motiv in einer Ausbuchtung, gefolgt von einem sehr kurzen 3'-terminalen basengepaarten Abschnitt. Wie gezeigt ist, kann dieser Abschnitt mit dem Ribozym-Motiv überlappen, und die Ausbuchtung kann so kurz sein, daß sie nur ein Nukleotid umfaßt. Oben ist das Hybrid zwischen primärer Target-Nukleinsäure und Primer gezeigt. Die Position innerhalb der Target-Nukleinsäure und die Länge beider Basenpaarbildenden Streches kann variieren. Die resultierende amplifizierte Nukleinsäure mit dem vollständigen Ribozym-Motiv ist unten gezeigt.

- Fig. 10: Basierend auf der in Fig. 2B dargestellten Möglichkeit enthält der reverse Primer das Ribozym-Motiv in einer Ausbuchtung gefolgt von einer einzigen rA-T Basenpaarung mit der Target-Sequenz. Oben ist das Hybrid zwischen primärer Target-Nukleinsäure und Primer gezeigt. Die Position innerhalb der Target-Nukleinsäure und die Länge beider Basenpaar-bildenden Streches kann variieren. Die resultierende amplifizierte Nukleinsäure mit dem vollständigen Ribozym-Motiv ist unten gezeigt.
- Fig. 11: Entspricht der in Fig. 10 dargestellten Möglichkeit.
  Hier enthält die Target-Sequenz jedoch bereits einen längeren
  Stretch des Ribozym-Motivs (oder, wie gezeigt, des vollständigen
  25 Motivs).
  - Fig. 12: Beispielhafte Struktur enes DNAzyms (= katalytische DNA). Das Substrat kann entweder vollständig RNA sein, oder es muß ein Minimum an rA vorhanden sein.

Fig. 13: Beispielhafte Struktur eines weiteren DNAzyms. Das Substrat kann entweder vollständig RNA sein, oder es muß ein Minimum an rRrY vorhanden sein.

30

PCT/EP99/07127

WO 00/58505

- 27 -

Fig. 14: Entspricht Fig. 10, wobei der Primer den überwiegenden Teil des NAzym-Motivs (des katalytischen Nukleinsäure-Motivs) enthält und nur die zwei letzten Nukleotide fehlen. Gezeigt ist hier eine Möglichkeit basierend auf "Prototyp A". Für "Prototyp B" ermöglicht das Vorliegen längerer Motive (z.B. TCGTTG statt TCGT) ein deletierteres Motiv im Primer einzusetzen, wobei das 3'-terminale ACGA im elongierten Primer durch die Target-Sequenz geliefert wird.

10 Fig. 15: Beispiel für eine universelle Ribozym-Sonde.

Fig. 16: Beispiel für eine HIV Ribozym-Sonde.

15

## BEISPIELE

#### 20 Material:

Die im Rahmen der Erfindung eingesetzten Primer und Sonden sind auf dem Fachmann geläufigem Wege erhältlich, wie z.B. durch Oligonukleotidsynthese.

25

30

### Beispiel 1

 $\mathtt{NASBA}^{oldsymbol{\otimes}}$ -Reaktion in Kombination mit Ribozym-abhängiger Detektion:

Alle Enzyme waren komerziell von Pharmacia erhältlich, ausgenommen AMV-Reverse Transkriptase, die von Seikagaku bezogen wurde.

35 23μl NASBA<sup>®</sup> Reaktionsmischung, davon 5 μl aus der Aufreinigung nach Boom et al. (J. Clin. Microbiol. 28 (1990) 495-503) (finale

Konzentration in 25 µl Reaktionsmischung: 40 mM Tris, pH 8,5, 12 mM MgCl2, 42 mM KCl, 15 % v/v DMSO, 1 mM jedes dNTP, 2 mM jedes NTP, 0,2  $\mu M$  Primer 1, 0,2  $\mu M$  Primer 2 und 0,1-0,5  $\mu M$  Substrat-Sonde) wurden bei 65 °C für 5 Minuten inkubiert um eine Destabi-5 lisation der Sekundärstrukturen in der RNA zu ermöglichen. Anschließend wurde für das Primer-Annealing auf 41 °C abgekühlt. Die Amplifikation wurde durch Zugabe von 2 µl Enzym-Mischung (0,1 μg/μl BSA, 0,1 Einheiten RNase H, 40 Einheiten T7 RNA Polymerase und 8 Einheiten AMV Reverse Transkriptase) gestartet. Die 10 Reaktion wurde bei 41 °C für 90 Minuten inkubiert. Während der Reaktion wurden die Fluoreszenzsignale im ABI Prism 7700 Sequence Detector gemessen. Als Reporter/Quencher wurde die Kombination FAM/TAMRA eingesetzt.

#### 15 Experiment A:

(dNTP = Großbuchstaben; rNTP = Kleinbuchstaben)

5'-AAT TCT AAT ACG ACT CAC TAT AGG GTG CTA TGT CAC Primer 1: TTC CCC TTG GTT CTC TCA-3' 20

5'-GAA TCT CAT CAG TAG CGA GTG GGG GGA CAT CAA GCA Primer 2: GCC ATG CAA A-3'

5'-TAMRA-Tga auc gaa acg cga aag cgu cua gcg u-25 Substrat A: FAM-3'

### Experiment B:

- 5'-AAT TCT AAT ACG ACT CAC TAT AGG GTG CTA TGT CAC 30 Primer 1: TTC CCC TTG GTT CTC TCA-3'
  - 5'-ACG TAG TTT CGG CCT TTC GGC CTC ATC AGC GTG CAG Primer 2: TGG GGG GAC ATC AAG CAG CCA TGC AAA-3'
- 35 Substrat B: 5'-TAMRA-Tac gua guc cgu gcu-FAM-3'

### Quantifizierung:

Zur quantitativen Bestimmung der HIV-RNA wurden 4 externe 5 Kontrollen und 2 unbekannte Proben sowie 2 negative Kontrollen, in die oben beschriebene Amplifikation eingesetzt. Mittels der Standards wurde eine Eichkurve erstellt, die Konzentration der Standards betrug:

10 Q1 ca. 1 000 000 Moleküle (RNA)

Q2 ca. 100 000 Moleküle (RNA)

Q3 ca. 10 000 Moleküle (RNA)

04 ca. 1 000 Moleküle (RNA)

Die Experimente A und B führten zu folgendem Ergebnis: Die im ABI PRISM 7700 gemessene Fluoreszenz des Reporterfarbstoffs FAM, nahm entsprechend der eingesetzten Menge an Target-Molekül (RNA) zu. Es zeigte sich, daß nach t = 15 Minuten bei der höchsten eingesetzten Standard-Molekül-Menge der Schwellenwert für ein definiert positives Signal erreicht wurde (5 x Std.dev. des Backgrounds). Die weiteren Standards erreichten nach t = 20, 24 und 26 Minuten den entsprechenden Schwellenwert. Die unbekannten Proben erreichten nach ca. t = 18 und t = 23 Minuten ihren Schwellenwert. Anhand der mittels der Standards erstellten 25 Eichkurve ergab sich für die unbekannten Proben eine Molekülmenge von ca. 200 000 (t = 18) bzw. 15 000 (t = 23). Die Negativkontrollen erreichten den Schwellenwert nicht. Dies zeigt, daß eine Quantifizierung von Targetmolekülen durch die hier beschriebene Technik möglich ist.

30

### Beispiel 2

Universelle Erkennung beliebiger (full-size) amplifizierter RNA-35 Targets (ribozyme motive in reverse primer). Die entsprechende "Universelle Ribozym-Sonde" wurde dem NASBA®-Amplifikationskit WO 00/58505

- 30 -

zugesetzt.

An seinem 3'-Ende enthält der reverse Primer die übliche Targetspecifische Sequenz (N) und zusätzlich an seinem 5'-Ende eine Se-5 quenz, die für das allgemeine universelle Ribozym-Motiv codiert: 5'-GCG TTT CGA TTC CNN NNN N...

Das Transcript endet mit der Sequenz 5'-...N NNN NNG GAA UCG AAA CGC

10

Die Ribozym-Sonde wies folgende Sequenz auf: 5'-GCG UC - U AGC GGA AAC GCU ACU GAX GAG AUU CC (32-mer) - Spaltungsort

15 Zwei Farbstoffe, 5'-Q and 3'-R (oder 3'-Q und 5'-R) waren mit den Enden verknüpft.

Zur quantitativen Bestimmung der HIV-RNA wurden 4 externe Kontrollen und 2 unbekannte Proben sowie 2 negative Kontrollen, 20 in die oben beschriebene Amplifikation eingesetzt. Mittels der Standards wurde eine Eichkurve erstellt, die Konzentration der Standards betrug:

1 000 000 Moleküle (RNA) Q1 ca. 100 000 Moleküle (RNA) 25 Q2 ca. 10 000 Moleküle (RNA) Q3 ca. 1 000 Moleküle (RNA) Q4 ca.

Das Experiment in Beispiel 2 führte zu folgendem Ergebnis: Die 30 im ABI PRISM 7700 gemessene Fluoreszenz des Reporterfarbstoffs FAM, nahm entsprechend der eingesetzten Menge an Target-Molekül (RNA) zu. Es zeigte sich, daß nach t = 12 Minuten bei der höchsten eingesetzten Standard-Molekül-Menge der Schwellenwert für ein definiert positives Signal erreicht wurde (5  $\times$  Std.dev. 35 des Backgrounds). Die weiteren Standards erreichten nach t = 18, 22 und 25 Minuten den entsprechenden Schwellenwert. Die unbekannten Proben erreichten nach ca. t = 18 und t = 23 Minuten ihren Schwellenwert. Anhand der mittels der Standards erstellten Eichkurve ergab sich für die unbekannten Proben eine Molekülmenge von ca. 100 000 (t = 18) bzw. 8000 (t = 23). Die Negativkontrollen erreichten den Schwellenwert nicht. Dies zeigt, daß eine Quantifizierung von Targetmolekülen durch die hier beschriebene Technik möglich ist.

Diese Beispiel-Sonde kann an einem oder beiden Enden durch mehr 10 Basen-gepaarte Nukleotide verlängert sein.

### Beispiel 3

15 Spezifische Erkennung einer amplifizierten Target Sequenz: proximal zu einem der Primer.

Das vorliegende spezifische Beispiele anhand einer NASBA®gestützten Detektion von HIV (entspr. USP 5,837,501) durch20 geführt.

Amplifiziertes Segment der HIV-RNA:

aqtqqqqqacatcaaqcaqctatqcaaa(c,t)gttaaaagatactatcaatgaggaagctgcagaatgggacagggtacatccagtacatgcagggcctattccaccaggccaga<u>tqaqa-</u> gaaccaaqqqqaagtqacatagca

(es ist nur ein Strang gezeigt, die Primer-Sequenzen sind unterstrichen). Die proximale Sequenz ist ebenfalls hoch konserviert und schließt den folgenden Abschnitt ein: agcagctatgGaaa(c,t)gttaaaaga

Der Vorwärtsprimer zur Einführung der T7 Promotor-Sequenz (Großbuchstaben) and 1 Punktmutation (fettgedruckter Großbuch35 stabe):

AATTCTAATACGACTCACTATAGGG<u>aqtqqqqqacatcaaqcaqctatqGaaa</u>

WO 00/58505 PCT/EP99/07127

- 32 -

Das Transkriptionsprodukt enthält das GAAA Ribozym-Motiv, das mit der proximalen HIV-spezifischen Sequenz verknüpft ist:

GGGaqcaqctatqGaaa(c,t) qttaaaaqa....

5 Es kann insbesondere mit der komplementären Ribozym-Sonde, entsprechend dem allgemeinen Versuchsprotokoll durchgefährt werden.

Zur quantitativen Bestimmung der HIV-RNA wurden 4 externe 10 Kontrollen und 2 unbekannte Proben sowie 2 negative Kontrollen, in die oben beschriebene Amplifikation eingesetzt. Mittels der Standards wurde eine Eichkurve erstellt, die Konzentration der Standards betrug:

- 15 Q1 ca. 1 000 000 Moleküle (RNA)
  - Q2 ca. 100 000 Moleküle (RNA)
  - Q3 ca. 10 000 Moleküle (RNA)
  - Q4 ca. 1 000 Moleküle (RNA)
- Das Experiment in Beispiel 3 führte zu folgendem Ergebnis: Die im ABI PRISM 7700 gemessene Fluoreszenz des Reporterfarbstoffs FAM, nahm entsprechend der eingesetzten Menge an Target-Molekül (RNA) zu. Es zeigte sich, daß nach t = 22 Minuten bei der höchsten eingesetzten Standard-Molekül-Menge der Schwellenwert für ein definiert positives Signal erreicht wurde (5 x Std.dev. des Backgrounds). Die weiteren Standards erreichten nach t = 24,
- 28 und 33 Minuten den entsprechenden Schwellenwert. Die unbekannten Proben erreichten nach ca. t = 18 und t = 23 Minuten ihren Schwellenwert. Anhand der mittels der Standards erstellten 30 Eichkurve ergab sich für die unbekannten Proben eine Molekülmenge von ca. 400 000 (t = 23) bzw. 10 000 (t = 28). Die Negativkon
  - trollen erreichten den Schwellenwert nicht. Dies zeigt, daß eine Quantifizierung von Targetmolekülen durch die hier beschriebene Technik möglich ist.

PCT/EP99/07127

WO 00/58505

# Beispiel 4

- 33 -

A. GAAA in rRNA-Abschnitten zur spezifischen Detektion von Bakterien-Spezies.

5

In den obigen Tabellen sind die wichtigsten, durch Lebensmittel übertragene Pathogene aufgeführt.

Einzigartige Sequenzmotive (schattiert) liegen zwischen den 10 Positionen 110 and 700 (gemäß E. coli Numerierungssystem) vor. Hoch-konservierte Primer zur 16S rRNA-Amplifikation sind bekannt: 110f and 700r (Lane, D. J. (1991). 16S/23S rRNA sequencing. In: Nucleic acid techniques in bacterial systematics, E. Stackebrandt and M. Goodfellow, eds. (New York: Willey), pp. 115-175].

15

B. Spezifischen Detektion von Sepsis-Erregern.

In den obigen Tabellen sind ferner die wichtigsten Sepsis-Erreger 20 aufgeführt.

Einzigartige Sequenzmotive (schattiert), die erfindungsgemäß ausgenutzt werden können liegen zwischen den Positionen 110 and 530 (gemäß E. coli Numerierungssystem) vor.

- 25 Hoch-konservierte Primer zur 16S rRNA-Amplifikation sind bekannt: [Lane, D. J. (1991). 16S/23S rRNA sequencing. In: Nucleic acid techniques in bacterial systematics, E. Stackebrandt and M. Goodfellow, eds. (New York: Willey), pp. 115-175].
- 30 Die in der 16S rRNA enthaltenen Sequenzmotive können für die erfidungsgemäßen Verfahren ausgenutzt werden, so daß im Rahmen der vorliegenden Erfindung auch Verfahren zum Nachweis von Erregern, insbesondere von Sepsis-Erregern und Lebensmittelkeimen, und dafür vorgesehene Kits zur Verfügung gestellt werden.

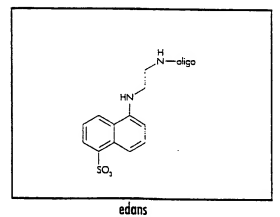
Tab. III: Als Reporter/Quencher geeignete Farbstoffe

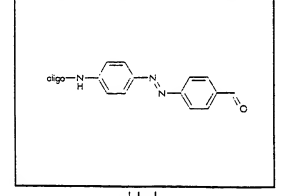
CY5  $\lambda_{max,A}\text{: 651 nm }\lambda_{max,E}\text{: 674 nm}$ 

Texas Red  $\lambda_{\text{max,A}}\text{: 583 nm }\lambda_{\text{max,E}}\text{: 603 nm}$ 

[Cl<sub>6</sub>]: HEX  $\lambda_{max,A}$ : 535 nm  $\lambda_{max,E}$ : 556 nm  $\lambda_{max,E}$ : 536 nm  $\lambda_{max,E}$ : 536 nm

 $\begin{array}{c} \text{JOE} \\ \lambda_{\text{max,A}}\text{: 527 nm } \lambda_{\text{max,E}}\text{: 548 nm} \end{array}$ 





λ<sub>max,A</sub>: 336 nm λ<sub>max,E</sub>: 490 nm

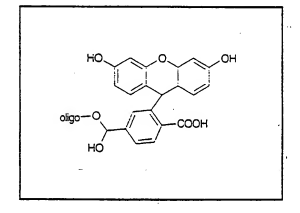
dabcyl λ<sub>max,A</sub>: 453 nm

CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub>
H<sub>3</sub>C CH<sub>3</sub>
COOH
Oligo

ROX (6-ROX)

ROX:  $\lambda_{max,A}$ : 568 nm  $\lambda_{max,E}$ : 595 nm 6-ROX:  $\lambda_{max,A}$ : 575 nm  $\lambda_{max,E}$ : 602 nm

TAMRA  $\lambda_{max,A}\text{: 555 nm }\lambda_{max,E}\text{: 580 nm}$ 



Fluorescein  $\lambda_{\text{max},A}\text{: 494 nm }\lambda_{\text{max},E}\text{: 525 nm}$ 

H<sub>3</sub>C CH<sub>3</sub> COOH

 $\begin{array}{c} \text{6 - FAM} \\ \lambda_{\text{max,A}}\text{: 492 nm } \lambda_{\text{max,E}}\text{: 515 nm} \end{array}$ 

rhodamine 6G  $\lambda_{\text{max,A}}$ : 518 nm  $\lambda_{\text{max,E}}$ : 543 nm

 $CY_3 \\ \lambda_{max,A}\text{: 552 nm } \lambda_{max,E}\text{: 565 nm}$ 

Tab. III (2. Fortsetzung)

WO 00/58505

| A (nm)                          | E (nm)                          | Farbstoffe   |
|---------------------------------|---------------------------------|--|
| 349                             | 448                             | AMCA   |
| 336                             | 490                             | ADANS  |
| 495                             | 503                             | BODIPY 493/503   |
| 505                             | 513                             | BODIPY LF  |
| 494                             | 515                             | 6-FAM, Fluorescein                                     |
| 496                             | 516                             | 6-OREGON Green 488                                     |
| 521<br>518<br>531<br>528<br>527 | 536<br>543<br>545<br>547<br>548 | TET Rhodamin 6G (6-R6G) BODIPY FL Br2 BODIPY R6G 6-JOE |
| 535                             | 552                             | BODIPY 530/550   |
| 535                             | 555                             | HEX  |
| 552                             | 565                             | Cy3  |
| 559                             | 569                             | BODIPY 558/568   |
| 542                             | 574                             | BODIPY TMR 542/574                                     |
| 546                             | 579                             | 5-TAMRA  |
| 560                             | 580                             | NED  |
| 575                             | 602                             | 6-ROX  |
| 583                             | 603                             | TEXAS Red  |
| 588                             | 616                             | BODIPY TR 589/617                                      |
| 630                             | 640                             | Light Cycler RED 640                                   |
| 625                             | 640                             | BODIPY 630/650   |
| 646                             | 660                             | BODIPY 650/665   |
| 651                             | 674                             | Cy5  |
| 700                             | 710                             | Light Cycler Red                                       |
| 678                             | 703                             | Cy 5.5   |
| 685                             | 705                             | IRD 700  |
| 685                             | 705                             | La Jolla Blue  |
| 743                             | 767                             | Cy 7   |
| 787                             | 807                             | IRD 41   |

A = Absorption E = Emission

#### Patentansprüche:

- 1. Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion von Nukleinsäuren, dadurch gekennzeichnet, daß man
  - a) einen Primer verwendet, an den eine Nukleinsäure-Sequenz, vorzugsweise mit einer Länge von 1 bis 40 Nukleotiden, angehängt ist, der für das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) im Transkript kodiert, wobei man
  - die Amplifikation in Gegenwart eines Überschusses, vorzugsweise in einer Konzentration von 50 bis 500 nM, einer Nukleinsäure-Sonde, vorzugsweise mit einer Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50 Nukleotide), die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthält, durchführt, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, und man
  - c) die ursprüngliche Konzentration der Nukleinsäure in der Probe durch Messen der zeitabhängigen Änderung der Fluoreszenz während der Amplifikation bestimmt, wobei man die relative Konzentration »c<sub>rel.</sub>« nach folgender Formel bestimmt:

$$c_{rel} = t_P / t_{Ref.}$$

wobei

 $t_{\text{P}}$  der für die Probe ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht und

 $t_{Ref.}$  der für eine Referenz-Nukleinsäure bekannter Konzentration ab Beginn der Amplifikation bis zum Errei-

chen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht.

- Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion von Nukleinsäuren, dadurch gekennzeichnet, daß man
  - a) einen Primer verwendet, an den eine Nukleinsäure-Sequenz, vorzugsweise mit einer Länge von 1 bis 40 Nukleotiden, angehängt ist, der für das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) im Transkript kodiert, wobei man
  - die Amplifikation in Gegenwart eines Überschusses, vorzugsweise in einer Konzentration von 50 bis 500 nM, einer Nukleinsäure-Sonde, vorzugsweise mit einer Länge von 25 bis 60 Nukleotiden (besonders bevorzugt etwa 50 Nukleotide), die das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthält, durchführt, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, und man
  - die ursprüngliche Konzentration der Nukleinsäure in der Probe durch Messen der zeitabhängigen Änderung der Fluoreszenz während der Amplifikation bestimmt, wobei man die relative Konzentration »c<sub>rel.</sub>« nach folgender Formel bestimmt:

$$c_{rel} = t_P / t_{Ref.}$$

wobei

 $\mathsf{t}_\mathsf{P}$  der für die Probe ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht und

 $t_{Ref.}$  der für eine Referenz-Nukleinsäure bekannter Konzentration ab Beginn der Amplifikation bis zum Errei-

chen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht.

- 3. Verfahren zur Amplifikation und quantitativen Echtzeitdetektion einer das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthaltenden Nukleinsäure, dadurch gekennzeichnet, daß man
  - a) die Sequenzen der verwendeten Primer so wählt, daß der Sequenzbereich der Nukleinsäure, der Motiv A enthält, amplifiziert wird, wobei man
  - b) die Amplifikationin Gegenwart eines Überschusses einer Nukleinsäure-Sonde, die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthält, durchführt, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, und man
  - c) die ursprüngliche Konzentration der Nukleinsäure in der Probe durch Messen der zeitabhängigen Änderung der Fluoreszenz während der Amplifikation bestimmt, wobei man die relative Konzentration »c<sub>rel.</sub>« nach folgender Formel bestimmt:

$$c_{rel.} = t_P / t_{Ref.}$$

wobei

 ${\sf t_P}$  der für die Probe ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht und

 ${\sf t_{Ref.}}$  der für eine Referenz-RNA bekannter Konzentration ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht.

4. Verfahren zur Amplifikation und zum quantitativen Nachweis einer das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthaltenden Nukleinsäure, dadurch gekennzeichnet, daß man

- 40 -

- die Sequenzen der verwendeten Primer so wählt, daß der a) Sequenzbereich der Nukleinsäure, der Motiv B enthält, amplifiziert wird, wobei man
- b) die Amplifikation in Gegenwart eines Überschusses einer Nukleinsäure-Sonde, die das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthält, durchführt, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, und man
- die ursprüngliche Konzentration der Nukleinsäure in der C) Probe durch Messen der zeitabhängigen Änderung der Fluoreszenz während der Amplifikation bestimmt, wobei man die relative Konzentration »crel.« nach folgender Formel bestimmt:

$$c_{rel} = t_P / t_{Ref.}$$

wobei

t<sub>P</sub> der für die Probe ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht und

t<sub>Ref.</sub> der für eine Referenz-RNA bekannter Konzentration ab Beginn der Amplifikation bis zum Erreichen des Fluoreszenz-Schwellenwerts gemessenen Zeit entspricht.

5. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäure RNA, DNA oder ein DNA/RNA-Chimär ist.

- 6. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die an den Primer angehängte Nukleinsäure-Sequenz eine Länge von 1 bis 40 Nukleotiden aufweist.
- 7. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß man die Nukleinsäure-Sonde in einer Konzentration von 50 bis 500 nM einsetzt.
- 8. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäure-Sonde eine Länge von 25 bis 60 Nukleotiden, vorzugsweise etwa 50 Nukleotide, hat.
- 9. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Amplifikationsverfahren eine isothermes oder cyclisches Amplifikationsverfahren ist.
- 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß das Amplifikationsverfahren aus der Gruppe bestehend aus NASBA<sup>®</sup>, TMA, 3SR, oder PCR ausgewählt ist.
- 11. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß man als Reporter einen Farbstoff aus der Gruppe bestehend aus FAM, HEX, TET, ALEXA, Texas Red, Light Cycler Red, IRD 700, CY-7, IRD 41 oder La Jolla Blue und als Quencher einen Farbstoff aus der Gruppe bestehend aus TAMRA, CY-5, DABCYL, und LCR verwendet.
- 12. Verfahren zum Nachweis von Nukleinsäuren, die das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthalten, dadurch gekennzeichnet, daß man eine die Nukleinsäure enthaltende Probe mit einer Sonde in Kontakt bringt, die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, wobei die Sonde eine zur Hybridisierung mit der nachzuweisenden Nukleinsäure geeignete Sequenz aufweist.

WO 00/58505

- 13. Verfahren zum Nachweis von Nukleinsäuren, die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) enthalten, bei dem man eine die Nukleinsäure enthaltende Probe mit einer Sonde in Kontakt bringt, die das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, wobei die Sonde eine zur Hybridisierung mit der nachzuweisenden Nukleinsäure geeignete Sequenz aufweist.
- 14. Verfahren nach Anspruch 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäure RNA, DNA oder ein DNA/RNA-Chimär ist.
- 15. Verfahren nach den Ansprüchen 12 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß die an den Primer angehängte Nukleinsäure-Sequenz eine Länge von 1 bis 40 Nukleotiden aufweist.
- 16. Verfahren nach den Ansprüchen 12 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäure-Sonde eine Länge von 25 bis 60 Nukleotiden, vorzugsweise etwa 50 Nukleotide, hat.
- 17. Verfahren nach den Ansprüchen 12 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß man als Reporter einen Farbstoff aus der Gruppe bestehend aus FAM, HEX, TET, ALEXA, Texas Red, Light Cycler Red, IRD 700, CY-7, IRD 41 oder La Jolla Blue und als Quencher einen Farbstoff aus der Gruppe bestehend aus TAMRA, CY-5, DABCYL, und LCR verwendet.
- 18. Kit zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß er
  - a) einen Amplifikationsprimer, an den eine Nukleinsäure-Sequenz angehängt ist, die für das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' im Transkript kodiert,
  - b) einen weiteren Amplifikationsprimer,
  - c) Enzyme und Reagenzien zur Durchführung der Amplifikation, #

- d) eine Nukleinsäure-Sonde, die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, sowie gegebenenfalls
- e) für die Durchführung der Reaktion erforderliche Geräte und Hilfsmittel

umfaßt.

- 19. Kit zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß er
  - a) einen Amplifikationsprimer, an den eine NukleinsäureSequenz angehängt ist, die für das Sequenzmotiv 5'CUGANGA-3' im Transkript kodiert,
  - b) einen weiteren Amplifikationsprimer,
  - c) Enzyme und Reagenzien zur Durchführung der Amplifika- tion,
  - d) eine Nukleinsäure-Sonde, die das Sequenzmotiv 5'-GAAA-3' enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, sowie gegebenenfalls
  - e) für die Durchführung der Reaktion erforderliche Geräte und Hilfsmittel

umfaßt.

- 20. Kit zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß er
  - a) zwei Amplifikationsprimer,
  - b) Enzyme zur Durchführung der Amplifikation,
  - c) eine Nukleinsäure-Sonde, die das Sequenzmotiv 5'CUGANGA-3' enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein
    Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt
    sind, sowie gegebenenfalls

- 44 -

d) für die Durchführung der Reaktion erforderliche Geräte und Hilfsmittel

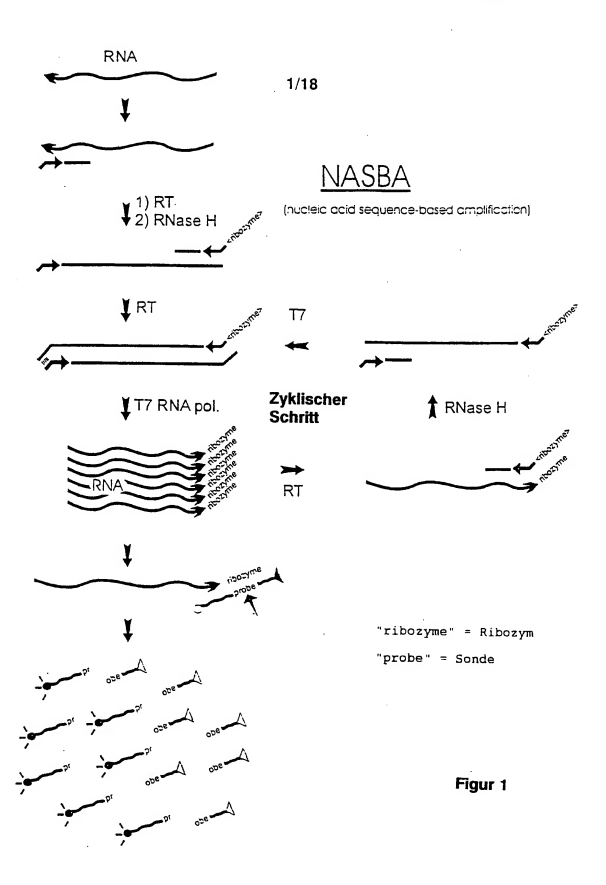
umfaßt.

- 21. Kit zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß er
  - zwei Amplifikationsprimer, a)
  - Enzyme zur Durchführung der Amplifikation, b)
  - eine Nukleinsäure-Sonde, die das Sequenzmotiv 5'-GAAA-C) 3' enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, sowie gegebenenfalls
  - für die Durchführung der Reaktion erforderliche Geräte d) und Hilfsmittel

umfaßt.

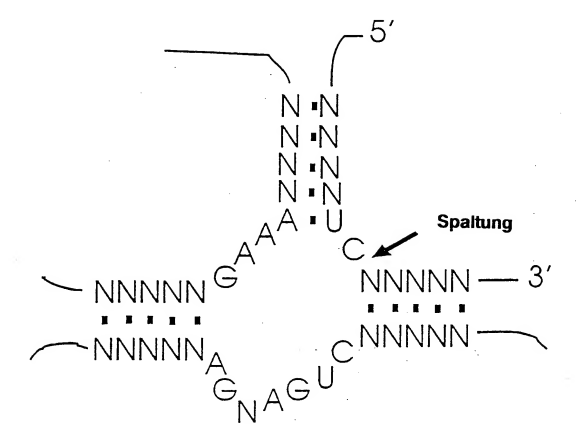
- 22. Kit nach den Ansprüchen 18 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäure RNA, DNA oder ein DNA/RNA-Chimär ist.
- 23. Kit nach den Ansprüchen 18 bis 22, dadurch gekennzeichnet, daß die an den Primer angehängte Nukleinsäure-Sequenz eine Länge von 1 bis 40 Nukleotiden aufweist.
- 24. Kit nach den Ansprüchen 18 bis 23, dadurch gekennzeichnet, daß man die Nukleinsäure-Sonde in einer Konzentration von 50 bis 500 nM einsetzt.
- 25. Kit nach den Ansprüchen 18 bis 24, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleinsäure-Sonde eine Länge von 25 bis 60 Nukleotiden, vorzugsweise etwa 50 Nukleotide, hat.

- 26. Kit nach den Ansprüchen 18 bis 25, dadurch gekennzeichnet, daß das Amplifikationsverfahren eine isothermes oder cyclisches Amplifikationsverfahren ist.
- 27. Kit nach Anspruch 26, dadurch gekennzeichnet, daß das Amplifikationsverfahren aus der Gruppe bestehend aus NASBA $^{\circledR}$ , TMA, 3SR, oder PCR ausgewählt ist.
- 28. Kit nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Kit zur Durchführung einer NASBA<sup>®</sup> ist, wobei die Enzyme die Aktivität von Reverse Transkriptase, T7 RNA Polymerase und RNase H aufweisen.
- 29. Kit nach Anspruch 28, dadurch gekennzeichnet, daß die Enzyme zur Durchführung der NASBA<sup>®</sup> Reverse Transkriptase, T7 RNA Polymerase und RNase H sind.
- 30. Kit zur Durchführung des Verfahren nach einem der Ansprüche 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, daß er eine Sonde mit einer zur Hybridisierung mit der nachzuweisenden Nukleinsäure geeignete Sequenz, die das Sequenzmotiv 5'-CUGANGA-3' (Motiv B) oder 5'-GAAA-3' (Motiv A) enthält, wobei an jedes Sondenmolekül ein Reporter-Molekül und ein Quencher-Molekül angehängt sind, sowie gegebenenfalls weitere zur Durchführung der Reaktion erforderliche Geräte und Hilfsmittel umfaßt.
- 31. Kit nach den Ansprüchen 18 bis 30, dadurch gekennzeichnet, der Reporter ein Farbstoff aus der Gruppe bestehend aus FAM, HEX, TET, ALEXA, Texas Red, Light Cycler Red, IRD 700, CY-7, IRD 41 oder La Jolla Blue und der Quencher ein Farbstoff aus der Gruppe bestehend aus TAMRA, CY-5, DABCYL, und LCR ist.



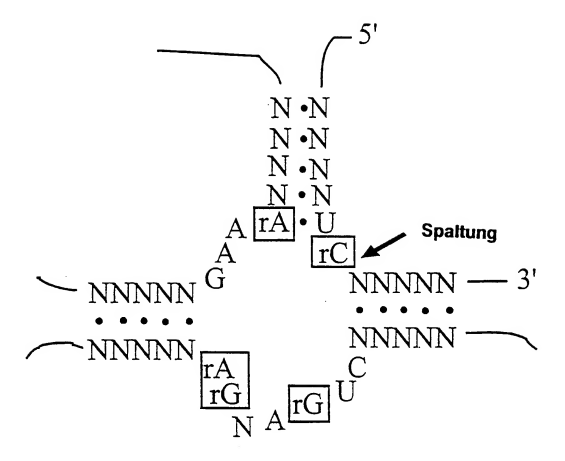
2/18

Figur 2A



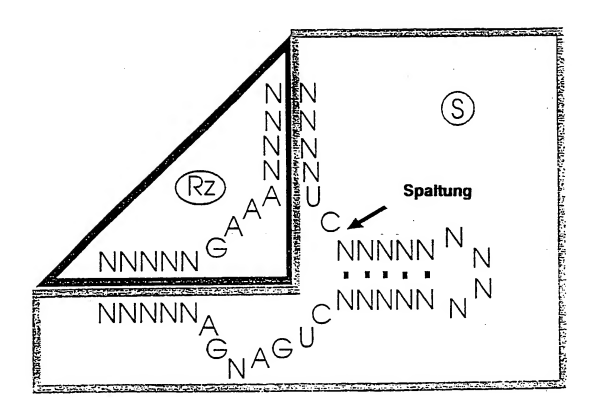
3/18

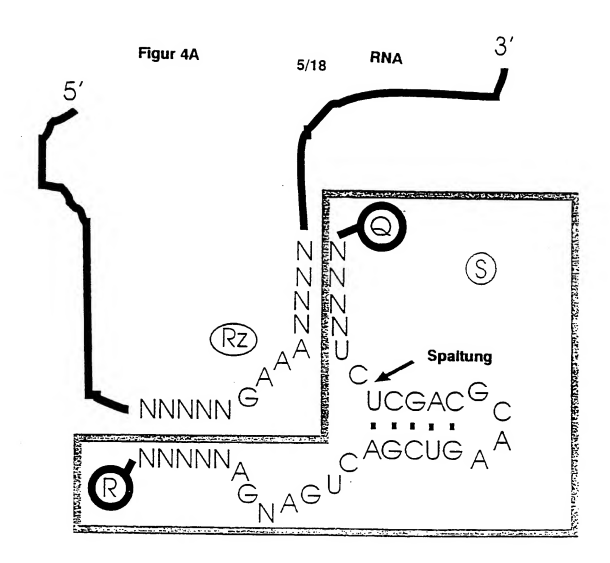
Figur 2B



Figur 3

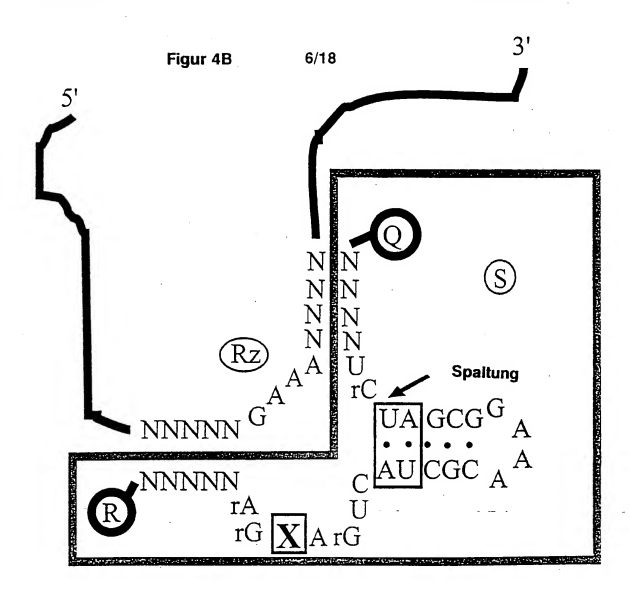
4/18





PCT/EP99/07127

$$R = FAM$$
 $HEX$ 
 $CY-5$ 
 $DABCYL$ 
 $ALEXA$ 
 $etc.$ 

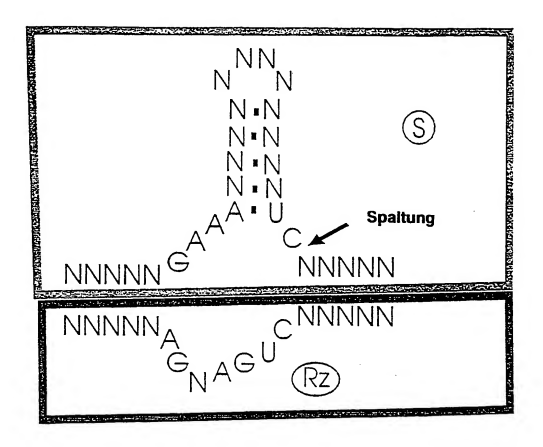


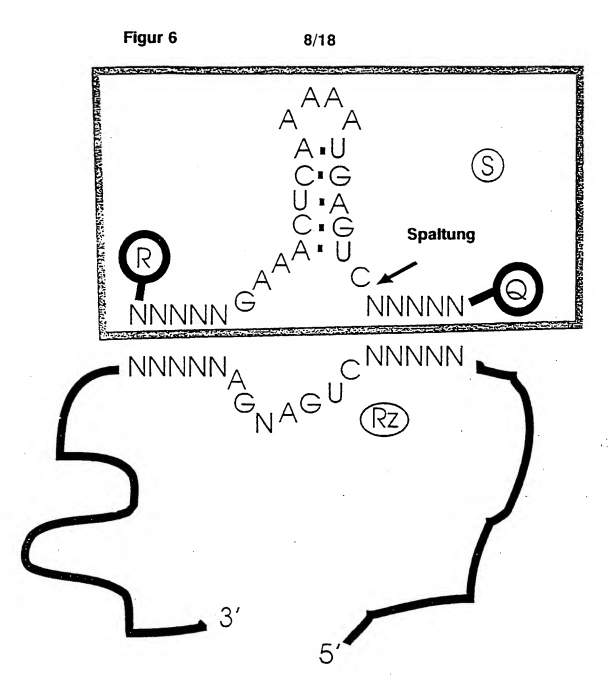
X = Pyridin-4-on

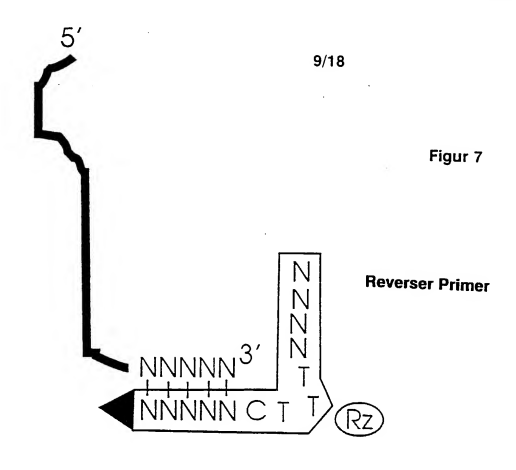
r = essentielle Ribonukleotide

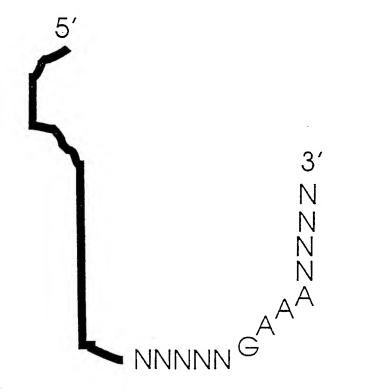
wichtig: keine (C,U)-A Dinukleotide im Loop

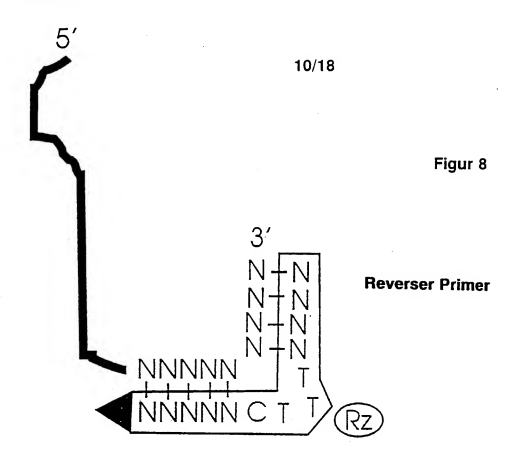
7/18 **Figur** 5

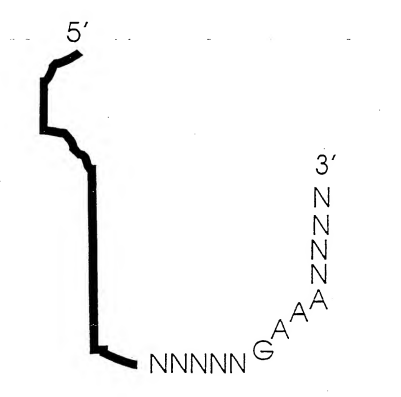


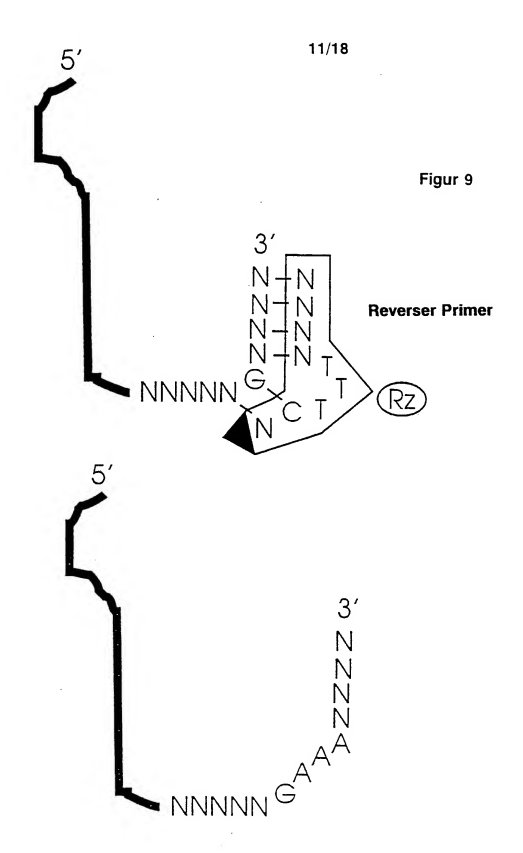


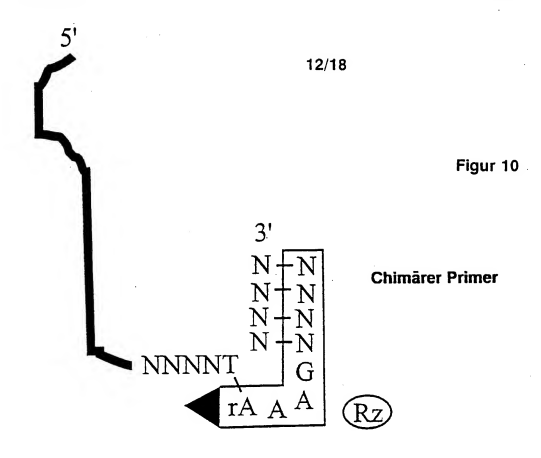


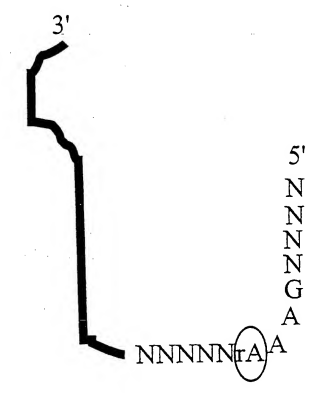


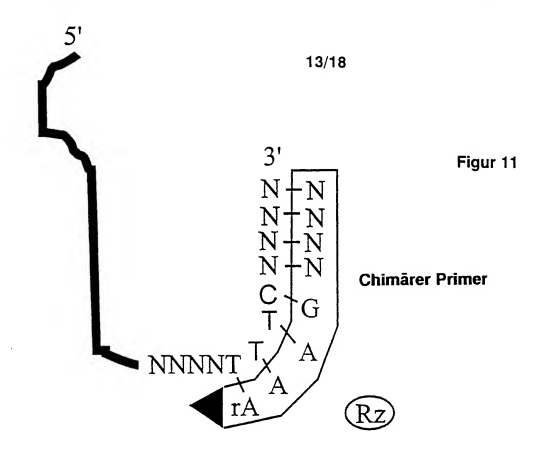


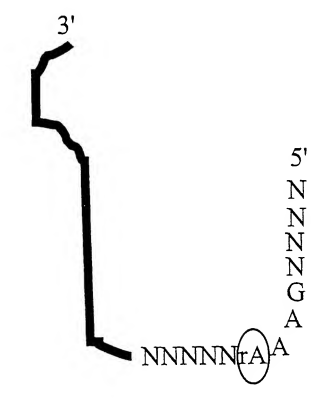




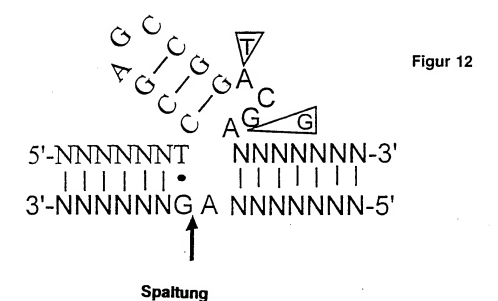




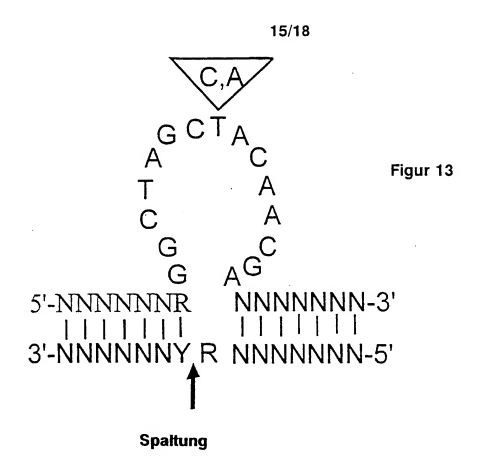




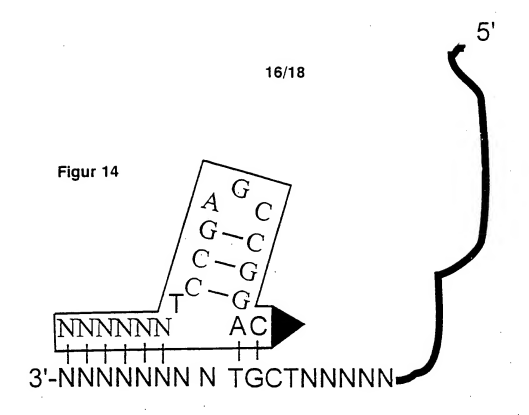
14/18

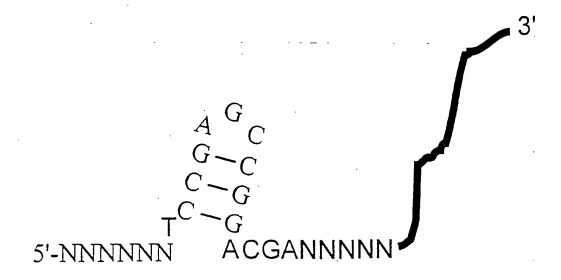


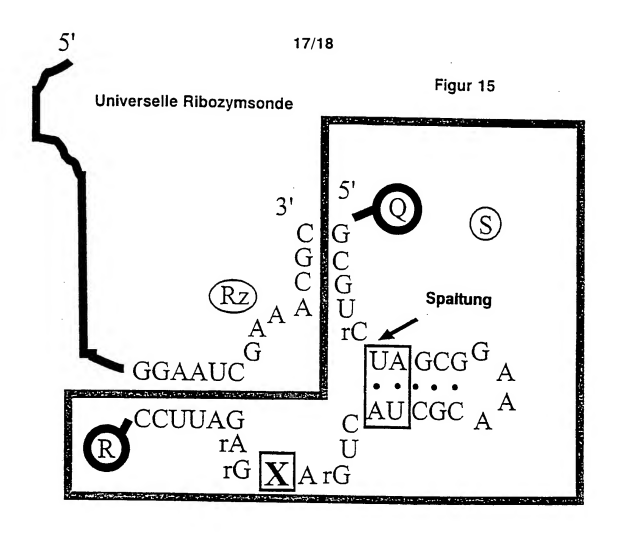
DNA-zyme: Protype A



DNA-zyme: Protype B



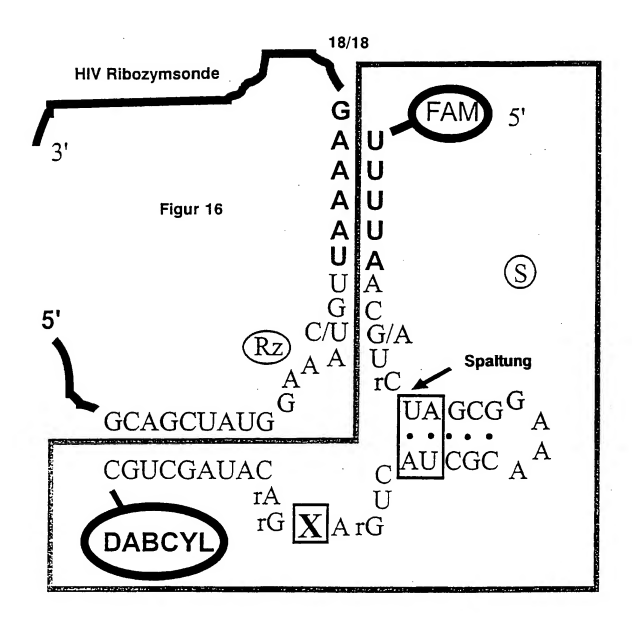




X = Pyridin-4-on

r = essentielle Ribonukleotide

wichtig: keine (C,U)-A Dinukleotide im Loop



X = Pyridin-4-on

r = essentielle Ribonukleotide

wichtig: keine (C,U)-A Dinukleotide im Loop

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte ...ional Application No PCT/FP 99/07127

| A 01 400                 |   |  | CI/EP 99/0/12/  |
|--------------------------|---|--|---|
| IPC 7                    | FIFICATION OF SUBJECT MATTER C1201/68   |  |   |
|                          | to International Patent Classification (IPC) or to both national classifi   | cation and IPC                                       |   |
|                          | SEARCHED  |  |   |
| 166 /                    | ocumentation searched (classification system followed by classifica ${\tt C120}$  |  |   |
| Documenta                | tion searched other than minimum documentation to the extent that   | such documents are included                          | I in the fields searched  |
| Electronic o             | data base consulted during the international search (name of data b   | ase and, where practical, see                        | arch terms used)  |
|                          |   |  |   |
|                          | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  |  |   |
| Category *               | Citation of document, with indication, where appropriate, of the re   | elevant passages                                     | Relevant to claim No.   |
| Y                        | WO 96 27026 A (KRUPP GUIDO ;TIKO<br>YARON (IL); ASHER NATHAN (IL); F<br>6 September 1996 (1996-09-06)<br>the whole document                     | CHINSKI<br>RIEDMANN)                                 | 1-31  |
| Y                        | DATABASE WPI Derwent Publications Ltd., London AN 96-419828 XP002111692 & JP 08 205897 A (NIKKON CORP), 13 August 1996 (1996-08-13) abstract    | n, GB;   | 1-31  |
| Y                        | WO 90 14439 A (GENE TRAK SYSTEMS 29 November 1990 (1990-11-29) the whole document   | )<br>-/  | 1-31  |
| _                        |   |  |   |
|                          | ner documents are listed in the continuation of box C.  | X Patent family mem                                  | pers are listed in annex.   |
| <sup>o</sup> Special cat | egories of cited documents :  | "I" later description                                |   |
| Consign                  | nt defining the general state of the art which is not<br>ered to be of particular relevance   | or priority date and not                             | d after the international filing date<br>in conflict with the application but<br>principle or theory underlying the |
| "E" earlier d            | ocument but published on or after the international ate   | "X" document of particular re                        | elevance; the claimed invention   |
| WHICH                    | nt which may throw doubts on priority claim(s) or<br>s cited to establish the publication date of another                                       | involve an inventive ste                             | ovel or cannot be considered to<br>p when the document is taken alone   |
| "O" docume               | or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or   | cannot be considered to                              | elevance; the claimed invention<br>of involve an inventive step when the<br>with one or more other such docu-       |
| "P" docume               | reans<br>nt published prior to the International filing date but<br>an the priority date claimed  | in the art.  | n being obvious to a person skilled   |
|                          | ctual completion of the international search  | "&" document member of the Date of mailing of the in | same patent family ternational search report  |
| 29                       | March 2000  | 07/04/2000   |   |
| Name and m               | ailing address of the ISA   | Authorized officer                                   |   |
|                          | European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2<br>NL - 2280 HV Rijswijk<br>Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,<br>Fax: (+31-70) 340-3016 | Hagenmaier   | , s   |

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte donal Application No PCT/EP 99/07127

| C (Continu | Indian) BOOLINESTS CONCINCION TO BE OF SWALE   | PCI/EP 9 | 3/0/12/                 |
|------------|--|----------|-------------------------|
| Category : | DATION) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages   |          | Relevant to claim No.   |
|            |  |          | THE STAIR TO CIGITITIO. |
| Υ          | HANNE A ET AL: "Fluoresecence energy transfer (FRET) to follow ribozyme reactions in real time" NUCLEOSIDES & NUCLEOTIDES,US,MARCEL DEKKER, INC, vol. 17, no. 9/11, 1998, pages 1835-1850-1850, XP002111690 ISSN: 0732-8311 the whole document   |          | 1-31                    |
| Α          | WO 94 13833 A (INNOVIR LAB INC)<br>23 June 1994 (1994-06-23)<br>the whole document   |          |                         |
| Α .        | EP 0 525 882 A (AKZO NV) 3 February 1993 (1993-02-03) See claim 6 the whole document   |          |                         |
| Α          | LEONE ET AL.: "MOLECULAR BEACON PROBES COMBINED WITH AMPLIFICATION BY NASBA ENABLE HOMOGENEOUS, REAL-TIME DETECTION OF RNA"  NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 26, no. 9, 1998, pages 2150-2155, XP002134179 the whole document   |          |                         |
| Α          | EP 0 707 076 A (AMOCO CORP)<br>17 April 1996 (1996-04-17)<br>the whole document  |          |                         |
| Α          | WO 96 17086 A (SCRIPPS RESEARCH INST; JOYCE GERALD F (US); BREAKER RONALD R (US)) 6 June 1996 (1996-06-06) the whole document  |          | ·                       |
| P,X        | WO 99 47704 A (JENNE ANDREAS ;FAMULOK MICHAEL (DE)) 23 September 1999 (1999-09-23) the whole document  |          | 1-31                    |
| P,X        | JENNE A: "REAL-TIME CHARACTERIZATION OF RIBOZYMES BY FLUORESCENCE RESONANCE ENERGY TRANSFER (FRET)" ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION, DE, VERLAG CHEMIE. WEINHEIM, vol. 38, no. 9, 3 May 1999 (1999-05-03), pages 1300-1303-1303, XP002111691 ISSN: 0570-0833 the whole document | •        | 1-31                    |
|            |  |          |                         |

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PCT/EP 99/07127

| Patent document cited in search repor | t | Publication<br>date |  | Patent family<br>member(s)  |                                      | Publication date   |
|---------------------------------------|---|---------------------|--|---|--------------------------------------|--|
| WO 9627026                            | A | 06-0 <b>9-</b> 1996 | IL<br>AU<br>AU<br>BR<br>CA<br>CN                         | 112799<br>697317<br>5416596<br>9607267<br>2213622<br>1183812  | B<br>A<br>A<br>A                     | 12-03-1999<br>01-10-1998<br>18-09-1996<br>15-12-1998<br>06-09-1996<br>03-06-1998   |
|                                       |   |                     | EP<br>JP<br>NO   | 0822992<br>11500917<br>973926   | T                                    | 11-02-1998<br>26-01-1999<br>08-10-1997   |
| JP 8205897                            | A | 13-08-1996          | NONE   |   |                                      |  |
| WO 9014439                            | A | 29-11-1990          | US<br>AU<br>DE<br>DE<br>EP<br>JP                         | 5112734<br>5674590<br>69018631<br>69018631<br>0473693<br>4506748  | A<br>D<br>T<br>A                     | 12-05-1992<br>18-12-1990<br>18-05-1995<br>10-08-1995<br>11-03-1992<br>26-11-1992   |
| WO 9413833                            | A | 23-06-1994          | AU<br>AU<br>EP<br>JP<br>US                               | 675482<br>5739694<br>0681613<br>8507202<br>5589332  | A<br>A<br>T                          | 06-02-1997<br>04-07-1994<br>15-11-1995<br>06-08-1996<br>31-12-1996   |
| EP 0525882                            | Α | 03-02-1993          | AU<br>AU<br>CA<br>FI<br>JP<br>US<br>ZA                   | 670535<br>2071892<br>2075147<br>923447<br>5219999<br>5834255<br>9205631   | A<br>A<br>A<br>A                     | 25-07-1996<br>11-03-1993<br>03-02-1993<br>03-02-1993<br>31-08-1993<br>10-11-1998<br>28-04-1993   |
| EP 0707076                            | Α | 17-04-1996          | DE<br>DE<br>EP<br>JP<br>US<br>US                         | 68926484<br>68926484<br>0361983<br>2257898<br>5763171<br>5472840  | T<br>A<br>A<br>A                     | 20-06-1996<br>05-12-1996<br>04-04-1990<br>18-10-1990<br>09-06-1998<br>05-12-1995   |
| WO 9617086                            | A | 06-06-1996          | US<br>AU<br>BR<br>CA<br>CN<br>EP<br>FI<br>HU<br>JP<br>NO | 5807718<br>710747<br>4595096<br>9510003<br>2205382<br>1173207<br>0792375<br>972333<br>77576<br>10510165<br>972483 | B<br>A<br>A<br>A<br>A<br>A<br>A<br>T | 15-09-1998<br>30-09-1999<br>19-06-1996<br>21-10-1997<br>06-06-1996<br>11-02-1998<br>03-09-1997<br>31-07-1997<br>29-06-1998<br>06-10-1998<br>04-08-1998 |
| WO 9947704                            | Α | 23-09-1999          | NONE   |   |                                      |  |

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte ionales Aktenzeichen
PCT/EP 99/07127

|                     |   |  | 37 07 127                       |
|---------------------|---|--|---------------------------------|
|                     | IFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES<br>C12Q1/68   |  |                                 |
| Nach der In         | nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla  | ssifikation und der IPK  |                                 |
| B. RECHE            | RCHIERTE GEBIETE  |  |                                 |
| Recherchie<br>IPK 7 | rter Mindestprüfstoff (Klassifikatlonssystem und Klassifikatlonssymb C 120  | ole)   |                                 |
| TLV \               | CIZQ  | . •  |                                 |
|                     |   |  |                                 |
|                     | rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so  | •  |                                 |
| Während de          | er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N  | Name der Datenbank und evtl. verwende  | e Suchbegriffe)                 |
|                     |   |  |                                 |
|                     |   |  |                                 |
|                     |   | •  |                                 |
| CALSWE              | ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN   |  |                                 |
| Kategorie'          | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab   | a dar in Datracht kommenden Teile  | Data Annual Ma                  |
| natego.~            | Dazaki mung dar varonammung, sowan anordamen umar Angus   | e der in Betracht kommenden Feile  | Betr. Anspruch Nr.              |
| Y                   | WO 96 27026 A (KRUPP GUIDO ;TIKOO<br>YARON (IL); ASHER NATHAN (IL); FR<br>6. September 1996 (1996-09-06)  | CHINSKI<br>RIEDMANN)   | 1-31                            |
|                     | das ganze Dokument  |  | . '                             |
| Y                   | DATABASE WPI Derwent Publications Ltd., Londor  | n, GB;   | 1-31                            |
|                     | AN 96-419828<br>XP002111692<br>& JP 08 205897 A (NIKKON CORP),<br>13. August 1996 (1996-08-13)<br>Zusammenfassung   |  |                                 |
| Υ                   | WO 90 14439 A (GENE TRAK SYSTEMS) 29. November 1990 (1990-11-29) das ganze Dokument   |  | 1-31                            |
|                     |   | -/   |                                 |
|                     |   | -/   |                                 |
|                     |   |  |                                 |
|                     | ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu<br>ehmen  | X Siehe Anhang Patentfamilie   |                                 |
|                     | e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :<br>ntlichung, die den allgemeinen Stand-der Technik definiert.  | "T" Spätere Veröffentlichung, die nach de<br>oder dem Prioritätsdatum veröffentlic | tht worden ist und mit der      |
| aber n              | icht als besonders bedeutsam anzusehen ist  | Anmeldung nicht kollidiert, sondern r<br>Erfindung zugrundellegenden Prinzis       | ur zum Verständnis des der      |
| Anmei               | Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen<br>dedatum veröffentlicht worden ist   | Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bed                      |                                 |
| schein<br>andere    | nuchung, die geeignet ist, einen Priontatsanspruch zwefeihaft er-<br>ien zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer<br>an im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden | kann allein aufgrund dieser Veröffen   | tichung nicht als neu oder auf  |
| ausgef              | (ührt)  | kann nicht als auf erfinderischer Tätle<br>werden, wenn die Veröffentlichung n     | gken beruneng betrachtet        |
| eine B              | ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,<br>enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht   | Veröffentlichungen dieser Kategorie  | in Verbindung gebracht wird und |
| "P" Veröffer        | ntichung, die vor dem internationalen. Anmeldedatum, aber nach  | diese Verbindung für einen Fachmar<br>"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbe  |                                 |
|                     | Abschlusses der internationalen Recherche   | Absendedatum des internationalen F   | lecherchenberichts              |
| 29                  | 9. März 2000  | 07/04/2000   |                                 |
| Name und P          | Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde<br>Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patenttaan 2   | Bevollmächtigter Bediensteter  |                                 |
|                     | NL. – 2280 HV Rijswijk<br>Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni,  | Hagenmaier, S  |                                 |
|                     | Fax: (+31-70) 340-3016  | liagermater, 5   |                                 |

1

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte Jonales Aktenzeichen
PCT/EP 99/07127

| CIFORT     |   | T/EP 99/07127            |  |
|------------|---|--------------------------|--|
| Kategorie' | ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN   |                          |  |
|            | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden  | Teile Betr. Anspruch Nr. |  |
| Y          | HANNE A ET AL: "Fluoresecence energy transfer (FRET) to follow ribozyme reactions in real time" NUCLEOSIDES & NUCLEOTIDES,US,MARCEL DEKKER, INC, Bd. 17, Nr. 9/11, 1998, Seiten 1835-1850-1850, XP002111690 ISSN: 0732-8311 das ganze Dokument  | 1-31                     |  |
| A          | WO 94 13833 A (INNOVIR LAB INC)<br>23. Juni 1994 (1994-06-23)<br>das ganze Dokument   |                          |  |
| A          | EP 0 525 882 A (AKZO NV) 3. Februar 1993 (1993-02-03) See claim 6 das ganze Dokument  |                          |  |
| Α          | LEONE ET AL.: "MOLECULAR BEACON PROBES COMBINED WITH AMPLIFICATION BY NASBA ENABLE HOMOGENEOUS, REAL-TIME DETECTION OF RNA" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, Bd. 26, Nr. 9, 1998, Seiten 2150-2155, XP002134179 das ganze Dokument   |                          |  |
| A          | EP 0 707 076 A (AMOCO CORP) 17. April 1996 (1996-04-17) das ganze Dokument  |                          |  |
| A          | WO 96 17086 A (SCRIPPS RESEARCH INST; JOYCE GERALD F (US); BREAKER RONALD R (US)) 6. Juni 1996 (1996-06-06) das ganze Dokument  |                          |  |
| Ρ,Χ        | WO 99 47704 A (JENNE ANDREAS ;FAMULOK<br>MICHAEL (DE))<br>23. September 1999 (1999-09-23)<br>das ganze Dokument   | 1-31                     |  |
| Ρ,Χ        | JENNE A: "REAL-TIME CHARACTERIZATION OF RIBOZYMES BY FLUORESCENCE RESONANCE ENERGY TRANSFER (FRET)" ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION, DE, VERLAG CHEMIE. WEINHEIM, Bd. 38, Nr. 9, 3. Mai 1999 (1999-05-03), Seiten 1300-1303-1303, XP002111691 ISSN: 0570-0833 das ganze Dokument | 1-31                     |  |
|            |   |                          |  |

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte Jonales Aktenzeichen
PCT/EP 99/07127

| lm Recherchenberio<br>ngeführtes Patentdoku |   | Datum der<br>Veröffentlichung |  | litglied(er) der<br>Patentfamilie   | Datum der<br>Veröffentlichung  |
|---|---|-------------------------------|--|---|--|
| WO 9627026                                  | A | 06-09-1996                    | IL<br>AU<br>AU<br>BR<br>CA<br>CN                         | 112799 A<br>697317 B<br>5416596 A<br>9607267 A<br>2213622 A<br>1183812 A  | 12-03-1999<br>01-10-1998<br>18-09-1996<br>15-12-1998<br>06-09-1996<br>03-06-1998   |
|   |   |                               | EP<br>JP<br>NO   | 0822992 A<br>11500917 T<br>973926 A   | 11-02-1998<br>26-01-1999<br>08-10-1997   |
| JP 8205897                                  | A | 13-08-1996                    | KEII   | NE<br>  |  |
| WO 9014439                                  |   | 29-11-1990                    | US<br>AU<br>DE<br>DE<br>EP<br>JP                         | 5112734 A<br>5674590 A<br>69018631 D<br>69018631 T<br>0473693 A<br>4506748 T  | 12-05-1992<br>18-12-1990<br>18-05-1995<br>10-08-1995<br>11-03-1992<br>26-11-1992   |
| WO 9413833                                  | A | 23-06-1994                    | AU<br>AU<br>EP<br>JP<br>US                               | 675482 B<br>5739694 A<br>0681613 A<br>8507202 T<br>5589332 A  | 06-02-1997<br>04-07-1994<br>15-11-1995<br>06-08-1996<br>31-12-1996   |
| EP 0525882                                  | Α | 03-02-1993                    | AU<br>CA<br>FI<br>JP<br>US<br>ZA                         | 670535 B<br>2071892 A<br>2075147 A<br>923447 A<br>5219999 A<br>5834255 A<br>9205631 A   | 25-07-1996<br>11-03-1993<br>03-02-1993<br>03-02-1993<br>31-08-1993<br>10-11-1998<br>28-04-1993   |
| EP 0707076                                  | Α | 17-04-1996                    | DE<br>DE<br>EP<br>JP<br>US<br>US                         | 68926484 D<br>68926484 T<br>0361983 A<br>2257898 A<br>5763171 A<br>5472840 A  | 20-06-1996<br>05-12-1996<br>04-04-1990<br>18-10-1990<br>09-06-1998<br>05-12-1995   |
| WO 9617086                                  | А | 06-06-1996                    | US<br>AU<br>BR<br>CA<br>CN<br>EP<br>FI<br>HU<br>JP<br>NO | 5807718 A<br>710747 B<br>4595096 A<br>9510003 A<br>2205382 A<br>1173207 A<br>0792375 A<br>972333 A<br>77576 A<br>10510165 T<br>972483 A | 15-09-1998<br>30-09-1999<br>19-06-1996<br>21-10-1997<br>06-06-1996<br>11-02-1998<br>03-09-1997<br>31-07-1997<br>29-06-1998<br>06-10-1998<br>04-08-1998 |
| WO 9947704                                  | Α | 23-09-1999                    | KEIN   | <br> E  |  |

This Page Blank (uspio)